1/5/4
DIALOG(R)File 352:DERWENT WPI
(c) 2000 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

009606104

WPI Acc No: 93-299652/199338 Related WPI Acc No: 92-081820

XRAM Acc No: C93-133325

Novel polypeptide obtd. by culturing transformed fungus - having blood coagulation preventing, platelet aggregation preventing and thrombolytic activities

Patent Assignee: ASAHI CHEM IND CO LTD (ASAH) Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Main IPC Week
JP 5213998 A 19930824 JP 91282369 A 19910802 C07K-013/00 199338 B

Priority Applications (No Type Date): JP 91189984 A 19910730; JP 90204978 A 19900803

Patent Details:

Patent Kind Lan Pg Filing Notes Application Patent JP 5213998 A 65

Abstract (Basic): JP 5213998 A

A polypeptide of the amino acid sequence: (X) - (Y) a-Glu-Cys-Pro-Glu-Gly- Tyr-Ile-Leu-Asp-Asp-Gly -Phe-Ile-Cyl-Thr-Asp-Ile-Asp-Glu (I) X = an amino acid residue or a peptide residue consisting of only Asp or Glu and Gla or a peptide residue consisting of a combination of at least two selected from the gp. consisting of Asp, Glu and Gla; Y = opt. amino acid residue or a peptide residue having 0 to 59 amino acid residues; Gla = gamma=carboxyglutamic acid residue; also claimed is a polypeptide having an amino acid sequence comprising (X) followed by 113 amino acid residues of formula (II).

Also claimed are a recombinant DNA in which a DNA coding the above peptide and the DNA are recombined to a vector, a micoorganism or an animal cell transformed by the above recombinant DNA, the prepr. of the above peptide in which a filamentous fungus transformed by the above recombinant DNA is cultured, and a drug contg. the above peptide as the active component.

USE/ADVANTAGE - The peptide has blood coagulation preventing, platelet aggregation preventing and thrombolytic activities

Dwg.0/0
Title Terms: NOVEL; POLYPEPTIDE; OBTAIN; CULTURE; TRANSFORM; FUNGUS; BLOOD; COAGULATE; PREVENT; PLATELET; AGGREGATE; PREVENT; THROMBOLYTIC; ACTIVE

Derwent Class: B04; D16

International Patent Class (Main): C07K-013/00

International Patent Class (Additional): A61K-037/02; C07K-007/08; C07K-099-00; C12N-001/15; C12N-001/21; C12N-005/10; C12N-015/12;

C12P-021/02; C12R-001-645; C12R-001-01; C12R-001-91

File Segment: CPI

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平5-213998

(43)公開日 平成5年(1993)8月24日

識別記号	庁内整理番号	FI	• •		技術表示箇所
ZNA	8619-4H				
ACB	8314-4C				
	7236-4B				
•	7236-4B	C 1 2 N	5/ 00	В	
	8931-4B		15/ 00	Α	
		審查請求 未請求	請求項の数 8(金	全65頁) 1	最終頁に続く
特顯平3-282369		(71)出願人	000000033		
•			旭化成工業株式会	社	
平成3年(1991)8月	128		大阪府大阪市北区	【堂島浜1丁	目2番6号
٠,		(72)発明者	図師 通孝		
特顯平2-204978			静岡県富士市鮫島	82番地の1	旭化成工業
平2(1990)8月3日	}		株式会社内		
日本(JP)		(72)発明者	五味 駒一		
特願平3-189984			静岡県富士市鮫島	82番地の1	旭化成工業
平3(1991)7月30日	1		株式会社内		
日本(JP)		(72)発明者	山本 修司		
			静岡県富士市鮫部	32番地の1	旭化成工業
		!	株式会社内		
		(74)代理人	弁理士 荻上 豊	b規	
					最終頁に続く
	スNA ACB 特顧平3-282369 平成3年(1991)8月 特顧平2-204978 平2(1990)8月3日 日本(JP) 特顧平3-189984 平3(1991)7月30日	ZNA 8619-4H ACB 8314-4C 7236-4B 7236-4B 8931-4B 特願平3-282369 平成3年(1991)8月2日 特願平2-204978 平2(1990)8月3日 日本(JP) 特願平3-189984 平3(1991)7月30日	ZNA 8619-4H ACB 8314-4C 7236-4B C12N 8931-4B 審査請 求 未請求 特職平3-282369 (71)出願人 平成3年(1991)8月2日 (72)発明者 特願平2-204978 平2(1990)8月3日 日本(JP) (72)発明者 特顧平3-189984 平3(1991)7月30日 日本(JP) (72)発明者	ZNA 8619-4H ACB 8314-4C 7236-4B C12N 5/00 8931-4B 15/00 審査請求 未請求 請求項の数 6(全 特願平3-282369 (71)出願人 000000033 単成3年(1991)8月2日 大阪府大阪市北区 (72)発明者 図師 通孝 静岡県富士市鮫原 特願平2-204978 株式会社内 中本(JP) (72)発明者 五味 駒ー 特願平3-189984 静岡県富士市鮫原 平3(1991)7月30日 株式会社内 日本(JP) (72)発明者 山本 修司 静岡県富士市鮫原 株式会社内 (72)発明者 山本 修司 静岡県富士市鮫原 株式会社内	ZNA 8619-4H ACB 8314-4C 7236-4B

(54)【発明の名称】 新規なポリペプチド及びこれを有効成分とする 医薬組成物

(51) 【要約】 (修正有)

【構成】以下のアミノ酸配列からなるポリペプチド。

(X) - (Y) a - G l u - C y s - P r o - G l u -G l y - T y r - I l e - L e u - A s p - A s p - G l y - P h e - I l e - C y s - T h r - A s p - I l e - A s p - G l u

(但し、Xは、AspまたはGluおよびGlaのみからなるアミノ酸残基またはペプチド残基、またはAspとGluおよびGlaから成る群から選ばれる少なくとも2コ以上の組み合わせよりなるペプチド残基である。Yは、任意のアミノ酸残基またはペプチド残基であり、その長さはアミノ酸残基数として、0以上58以下のものである。なお、前記Glaは、y-カルボキシグルタミン酸残基を示す。)

【効果】本発明のペプチドは抗血液凝固と血小板凝集抑制作用および血栓溶解作用を有する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 以下のアミノ酸配列からなるポリペプチ ۲.

 $(X) - (Y) \cdot -G \cdot U - C \cdot y \cdot s - P \cdot r \cdot o - G \cdot U - C \cdot u - G \cdot u -$ G 1 y =

Tyr-lle-Leu-Asp-Asp-Gly-P he-lle-Cys-Thr-Asp-

Ile-Asp-Glu

(但し、Xは、AspまたはGluおよびGlaのみか らなるアミノ酸残基またはペプチド残基、またはAsp とG1uおよびG1aから成る群から選ばれる少なくと も2コ以上の組み合わせよりなるペプチド残基である。 Yは、任意のアミノ酸残基またはペプチド残基であり、 その長さはアミノ酸残基数として、0以上58以下のも のである。なお、前記Glaは、y-カルボキシグルタ ミン酸残基を示す。)

【請求項2】 以下のアミノ酸配列を含有することを特 徴とするポリペプチド。

(X) -Pro-Cys-Phe-Arg-Ala-A s n - C y s -

Glu-Tyr-Gln-Cys-Gln-Pro-L

eu-Asn-Gln-Thr-Ser-Tyr-Leu-Cys-Vai-Cys-A

la-Glu-Gly-Phe-

Ala-Pro-Ile-Pro-His-Glu-P ro-His-Arg-Cys-

Gln-Met-Phe-Cys-Asn-Gln-T hr-Ala-Cys-Pro-

Ala-Asp-Cys-Asp-Pro-Asn-T

hr-Gln-Ala-Ser-

C y s - G l u - C y s - P r o - G l u - G l y - T

yr-lle-Leu-Asp-

Asp-Gly-Phe-Ile-Cys-Thr-A

sp-lle-Asp-Glu-

Cys-Glu-Asn-Gly-Gly-Phe-C

ys-Ser-Gly-Val-

Cys-His-Asn-Leu-Pro-Gly-T

hr-Phe-Glu-Cys-

Ile-Cys-Gly-Pro-Asp-Ser-A

la-Leu-Val-Arg-

His-Ile-Gly-Thr-Asp-Cys

(但し、Xは、AspまたはGluおよびGlaのみか らなるアミノ酸残基またはペプチド残基、またはAsp とGluおよびGlaから成る群から選ばれる少なくと も2コ以上の組み合わせよりなるペプチド残基であ る。)

【請求項3】 請求項1または2に記載したペプチドを コードするDNAと該DNAをベクターに組み込んだ組 換え体DNA。

り形質転換された微生物または動物細胞。

【請求項5】 請求項3記載の組換え体DNAにより形 質転換された糸状菌類を培養することにより請求項1ま たは2記載のペプチドを製造する方法。

【請求項6】 トロンピンの血液凝固及び血小板凝集作 用に対する阻害作用及び/又はトロンピンのプロテイン C活性化の促進作用を有することを特徴とする請求項1 または2に記載したペプチドを有効成分とする薬剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、新規なペプチドに関す るものである。また、本発明は、特にトロンピンと結合 してトロンピンの血液凝固及び血小板凝集作用に対する 阻害作用及び/又はトロンピンのプロテインCの活性化 を促進する作用を有するペプチド及び、これらのペプチ ドを用いた薬剤に関するものである。これらのペプチド は血液の凝固に対する抗凝固系や線溶系に関与すること から医薬品、特に血液凝固障害を伴う疾患、例えば、心 筋梗塞、血栓症、塞栓症、末梢血管閉塞症、閉塞性動脈 硬化症、血管内凝固症候群(DIC)、狭心症、一過性 脳虚血発作、妊娠中毒症等の治療剤として有用である。

【0002】本明細書において、アミノ酸配列及びペプ チドは下記に示す【UPAC-【UB生化学命名委員会 (CBN)で採用された略号を用いる。なお、アミノ酸 などに関し光学異性体がありうる場合は、特に明示しな い限りペプチドのアミノ配列の左端及び右端はそれぞれ N末端及びC末端である。

【0003】本明細書におけるアミノ酸残基の略号は下 記の通りのものである。

30 G1n:グルタミン残基

Asp:アスパラギン酸残基

Pro:プロリン残基

Tyァ:チロシン残基

Val:パリン残基

Lys:リジン残基

G1u:グルタミン酸残基

Ala:アラニン残基

Asn:アスパラギン残基

Leu:ロイシン残基

Phe:フェニルアラニン残基

Gly:グリシン残基

His:ヒスチジン残基

Ser:セリン残基

Thr:スレオニン残基

11e:イソロイシン残基

Trp:トリプトファン残基

Arg:アルギニン残基

Met:メチオニン残基

Cys:システィン残基

【請求項4】 請求項3に記載した租換え体DNAによ 50 Gla:y-カルボキシグルタミン酸残基

またポリデオキシヌクレオチド及びオリゴヌクレオチド は、下記の如き略号で表されるデオキシリボヌクレオチ ドの配列によって表記する。

A:アデニン(デオキシアデニル酸)

C:シトシン (デオキシシチジル酸).

G: グアニン (デオキシグアニル酸)

T:チミン (デオキシチミジル酸)

別段記載のない限り、デオキシボヌクレオチド配列の左 端及び右端はそれぞれ5、末端及び3、末端である。

[0004]

【従来の技術】血液凝固機構において重要な役割を演じ ているビタミンK依存性の蛋白質としてプロテインCが 知られている。近年、そのプロテインCの活性化を促進 し、トロンピンの作用による血小板の活性化とフィブリ ン形成を抑制するような物質が、ウサギの肺、ヒトの肺 や胎盤等に存在することが報告され、それらはトロンボ モジュリン(Thrombomodulin)と称され ている。

【0005】 また、N. L. Esmon5 (J. Bio 1. Chem. 257. 859-864 (1982) は、ウサギの肺より精製した上記物質がトロンビンと結 合し、プロテインCを活性化する際にカルシウムイオン を必要とすることを報告している。また、K. Suzu kib (Biochemica et Biophys ica Acta 882.343-352 (198 6) 」は、ウシの肺より精製した上記物質について、ま たH. H. Salem5 (J. Biol. Chem. 2 59. 12246-12251 (1984)) は、ヒト 胎盤より精製した上記物質について同様に、トロンビン と結合後、プロデインCを活性化する際にカルシウムイ オンが必要であると報告している。さらに、S、Kur osawa5 (J. Biol. Chem. 262. 22 06-2212 (1987) 〕は、ウサギの肺より精製 した上記物質をエラスターゼで切断した可溶性のペプチ ドは、プロテインCの活性化の際には、0.3mMのカ ルシウムイオン濃度で活性の極大値を示し、Glaドメ インを取り除いたプロテインC(以下GDPCと略 す。)の活性化の際にはそのようなカルシウムイオン濃 度依存性を示さないことを報告している。

【0006】ところでヒト由来の上記物質即ち、トロン ボモジュリンの c DNAのクローニングについては、本 発明者らは先に明らかにした (S. Yamamotoら 国際公開番号WO88/05033参照]。

【0007】一方、近年の遺伝子操作技術の進歩によ り、蛋白質中の任意アミノ酸を他のアミノ酸に置換した・ り、蛋白質中の任意の部位のアミノ酸配列を欠失させた りすることが可能になった。このように天然に存在する。 蛋白質を改変して特定の目的にかなった新しい蛋白質を 創製する研究がなされている。ヒトトロンボモジュリン については、本発明者らは、115アミノ酸からなるペ 50 プチドがトロンビンによるプロテインCの活性化を促進 する活性を有していることを先に明らかにした〔M. Z ushib, J. Biol. Chem. 264. 103 51-10353(1989)参照]。

[0008]

【発明が解決しようとする課題】血液凝固障害の治療に おける蛋白製剤の投与方法としては、点滴による静注、 PTCR (percutaneous translu mina coronary recanalizat ion)による局所投与等が主流である。このような投 与方法は、短期的な治療においては許容できるが、長期 にわたる治療が必要な患者、あるいは予防的な投与が必 要な患者に対しては問題がある。即ち、蛋白質が高分子 量を有することから、一定の効果を得るために比較的大 量の製剤の投与が必要となる。ところがこの場合、抗原 性発現の危険を患者に与えることがある。更に長期間の 通院が必要な患者にとって精神的、経済的負担になる。 ヒトトロンポモジュリンの投与方法として現在可能と考 えられているのは、静注によるものである。

【0009】このような状況から、より高い活性を有す る、より低分子のトロンボモジュリン活性を有するペプ チドの開発が望まれている。また、静注、局所投与等に よらない投与方法、例えば、経口投与の可能なトロンボ モジュリン製剤の開発も望まれている。本発明の目的 は、上記要望に応えるトロンピンによるプロテインCの 活性化を促進する新規なペプチドを提供することにあ る。

【0010】本発明の他の目的は、上記ペプチドをコー ドするDNAを提供することにある。

【0011】本発明の更に他の目的は、上記ペプチドを コードするDNAをベクターに組み込んだ組換えDNA を提供することにある。

【0012】本発明の更に他の目的は、上述のような組 換えDNAによって形質転換された微生物、及び動物細 胞を提供することにある。

【0013】本発明の更に他の目的は、上述の組換えり NAによって形質転換された真菌類を培養することによ る上記ペプチドの製造方法を提供することにある。

【0014】本発明の更に他の目的は、上記ペプチドを 有効成分として含有する医薬組成物を提供することにあ る。

[0015]

【課題を解決しようとする手段】前述したように、本発 明者らは、遺伝子組換えの手法を用いてトロンピンのブ ロテインCの活性化を促進するペプチドの開発を進めて いたが、ヒトトロンポモジュリンの575個よりなるア ミノ酸配列中において、115個のアミノ酸よりなるペ プチドが上記活性を有していることを先に明らかにした [M. Zushib, J. Biol. Chem. 26

4. 10351-10353 (1989) 参照]。

【0016】本発明者らは、上記のペプチド中において、トロンビンのプロテインC活性化を促進する作用に必須な領域を同定すべく、引き続き鋭意研究を行った。その結果、トロンボモジュリンのプロテインC結合能付与配列の同定およびトロンボモジュリンのトロンビン結合部位を含むアミノ酸配列の同定に成功した。更に、上記2つの配列を有するペプチドが、動物細胞、および各種微生物において効率よく発現されることを確認し、この知見に基づいて本発明を完成するに至った。

【0017】即ち、本発明は以下のアミノ酸配列からな 10 るポリペプチドを提供する。

(X) - (Y) - Glu-Cys-Pro-Glu-Gly-

Tyr-lle-Leu-Asp-Asp-Gly-P he-Ile-Cys-Thr-Asp-

Ile-Asp-Glu

(但し、Xは、AspまたはGluおよびGlaのみからなるアミノ酸残基またはペプチド残基、またはAspとGluおよびGlaから成る群から選ばれる少なくとも2コ以上の組み合わせよりなるペプチド残基である。Yは、任意のアミノ酸残基またはペプチド残基であり、その長さはアミノ酸残基数として、0以上58以下のものである。)。

【0018】本発明はまた以下のアミノ酸配列を含有することを特徴とするポリペプチドを提供する。

(X) - Pro-Cys-Phe-Arg-Ala-A sn-Cys-

G | u - T y r - G | n - C y s - G | n - P r o - L e u - A s n - G | n - T h r -

Ser-Tyr-Leu-Cys-Val-Cys-A 30 la-Glu-Gly-Phe-

Ala-Pro-lle-Pro-His-Glu-P ro-His-Arg-Cys-

G | n - Me 1 - Ph e - C y s - A s n - G | n - T h r - A | a - C y s - P r o -

A l a - A s p - C y s - A s p - P r o - A s n - T y r - G l n - A l a - S e r -

C y s -G l u - C y s - P r o - G l u - G l y - T h r - I l e - L e u - A s p -

Asp-Gly-Phe-Ile-Cys-Thr-A 40 ピンのプロテインCの活性化を促進する作用に必須であ sp-Ile-Asp-Glu- るということが明らかになった。

Cys-Glu-Asn-Gly-Gly-Phe-C ys-Ser-Gly-Val-

Cys-His-Asn-L u-Pro-Gly-T hr-Phe-Glu-Cys-

Ile-Cys-Gly-Pro-Asp-Ser-Ala-Leu-Val-Arg-

His-lle-Gly-Thr-Asp-Cys

とG 1 u およびG 1 a から成る群から選ばれる少なくとも2 コ以上の組み合わせよりなるペプチド残基である。)。

【0019】更に本発明は、上述した二者のペプチドについて、それをコードするDNAと該DNAをベクターに組み込んだ組換え体DNAを提供する。

【0020】更に本発明は、前配組換え体DNAにより 形質転換された微生物または動物細胞を提供する。

【0021】更に本発明は、上述した組換え体DNAにより形質転換された真菌類を培養することにより上述した二者のペプチドのいずれかを製造する方法を提供する。

【0022】更に本発明は、トロンビンの血液凝固及び血小板凝集作用に対する阻害作用及び/又はトロンビンのプロテインC活性化の促進作用を有することを特徴とする上述した二者のペプチドのいずれかを有効成分とする薬剤を提供する。

【0023】本発明者らは本発明の完成に至る過程にお いて、まずヒトトロンボモジュリンのプロテインCとの 結合部位の同定を行った。即ち、本発明者らが先に明ら かにした上述の115個のアミノ酸からなるペプチドを コードするDNA断片をM13ファージベクターにサブ クローニングし、公知の部位特異的変異の手法を用い、 115アミノ酸のペプチドのN末端から1アミノ酸ある いは、2アミノ酸のデリーションを行い、ヒトトロンボ モジュリンの欠失変異体をコードするDNA断片を2種 作製し、動物細胞の発現ベクターであるpSV2を用い て、COS-1細胞において発現させたところ、驚くべ きことに、以下の実施例1に示すごとく、上記の115 アミノ酸からN末端の1アミノ酸(Val)をdele tionした114アミノ酸のペプチドは115アミノ 酸のペプチドと同レベルの比活性を有しているが、N末 端より2アミノ酸(ValAsp)をdeletion した113アミノ酸のペプチドでは著しく比活性が低下 していた。

【0024】すなわち、ヒトトロンボモジュリンペプチドの全アミノ酸配列(図55)中の367番目に位置するアスパラギン酸(以後このアスパラギン酸をAsp³⁶⁷と称する。)がヒトトロンボモジュリンのトロンビンのプロテインCの活性化を促進する作用に必須であるということが明らかになった。

【0025】更に、この114アミノ酸のペプチドのC 末端側の38アミノ酸を欠失した変異体(E45)を構築し、その活性を調べたところ、十分な活性を有するものの114アミノ酸ペプチドの約10分の1に活性が低下することが明らかとなった。

【0026】更に、このAsp³⁶⁷の機能を解析する ためにヒトトロンボモジュリンの全アミノ酸配列(図5 5)中の1番目から516番目のアミノ酸配列をコード 0 するDNAをM13ファージベクターにサプクローニン

グし、公知の部位特異的変異の手法により変異用合成D NAを用いAsp367をコードする位置のDNAの塩 基の置換を行い、Asp³⁶⁷の位置のアミノ酸を、他 のアミノ酸、例えばAla、Gla等のアミノ酸に置換 したペプチドをコードするDNAを作製した。これらの DNAを動物細胞の発現ベクターであるpSV2を用い て、COS-1細胞において発現させ、イオン交換クロ マトグラフィーにより精製し、そのトロンピンによるブ ロテインCの活性化促進能を測定したところ、後述の実 施例1に記載したように電荷を持たないアミノ酸、例え 10 ばAlaに変換するとプロテインCの活性化能は、著し く低下することが判った。更にAspと同じようなマイ ナス電荷をもつアミノ酸、例えばGluやyーカルボキ シグルタミン酸に変換するとプロテインCの活性化能は 変異前より高いレベルにまで上昇することが判った。こ れらの判明した事実から、ヒトトロンポモジュリンのA sp367は、プロテインCとの結合能を付与する部位 であり、これには、Aspの側鎖の持つマイナス電荷が 重要に関わるということが明らかになった。また、意外 にも、Asp³⁶⁷はAsp, Glu, y-carbo xyglutanic acidから選ばれる少なくと も2つのアミノ酸残基より成るペプチド又はポリペプチ ド残基で置換できることを見い出した。

【0027】本発明者らは更に、ヒトトロンポモジュリ ンとトロンビンとの結合部位を同定するために、上述し た115個のアミノ酸からなるペプチドを基に、公知の 部位特異的変異の手法を介して特定のアミノ酸配列の欠 失を行い、ヒトトロンボモジュリンの366番目から4 42番目のペプチド及び、407番目から480番目の ペプチドをコードするDNAを作製し、pSV2ベクター ーを用いCOS-1細胞で発現させ、発現したペプチド を精製し、トロンビンとの結合能を調べたところ、両者 のペプチドはともに結合能を有していた。そこで、2つ のペプチドが共通に持つアミノ酸配列がトロンビンとの 結合部位と考え、406番目から444番目のアミノ酸 配列をもとに3種類のペプチドを市販のペプチド合成機 を用い常法に従って合成し、トロンボモジュリンとトロ ンピンとの結合の阻害を調べたところ、後述の実施例2 に述べたごとく19個のアミノ酸からなる特定の塩基配 列(Glu-Cys-Pro-Glu-Gly-Tyr 40 - 1 1 e - L e u - A s p - A s p - G 1 y - P h e lle-Cys-Thr-Asp-Ile-Asp-G 1 u) を有するペプチドがヒトトロンボモジュリンとト 、ロンビンとの結合部位を含むことがわかった。

【0028】これらの知見に基づき、実施例3.4,5 に示すように本発明者らは、ヒトトロンポモジュリンの プロテインCに対する結合能を付与する部位及び、トロ ンピンとの結合部位を含むアミノ酸配列を有する従来未 知のペプチドを作製した。

ンCの活性化を促進する作用を有する新規なペプチドを 提供する。

【0030】本発明は、更に、トロンポモジュリンの投 与方法として、静注によらない投与、例えば、経口投 与、鼻腔投与を可能にする。

【0031】本発明により提供されるペプチドは下記の 式(1)または式(11)で表されるアミノ酸から実質 的になるものである。

式(1):

 $(X) - (Y) \cdot -G \cdot U - C \cdot y \cdot s - P \cdot r \cdot o - G \cdot l \cdot a - G \cdot l \cdot$ Gly-

Tyr-Ile-Leu-Asp-Asp-Gly-P he-Ile-Cys-Thr-Asp-

Ile-Asp-Glu

(但し、Xは、AspまたはGluおよびGlaのみか らなるアミノ酸残基またはペプチド残基、またはAsp とG1uおよびG1aから成る群から選ばれる少なくと も2コ以上の組み合わせよりなるペプチド残基である。 Yは、任意のアミノ酸残基またはペプチド残基であり、 その長さはアミノ酸残基数として、0以上58以下のも のである。なお、前記Glaは、yーカルボキシグルタ ミン酸残基を示す。)

式(11):

20

(X) -Pro-Cys-Phe-Arg-Ala-A sn-Cys-

G l u - T y r - G l n - C y s - G l n - P r o - Leu-Asn-Gln-Thr-

Ser-Tyr-Leu-Cys-Val-Cys-A la-Glu-Gly-Phe-

Ala-Pro-Ile-Pro-His-Glu-P ro-His-Arg-Cys-

G l n - Me t - Phe - Cys - Asn - Gln - Thr-Ala-Cys-Pro-

Ala-Asp-Cys-Asp-Pro-Asn-T hr-Gln-Ala-Ser-

Cys-Glu-Cys-Pro-Glu-Gly-T yr-Ile-Leu-Asp-

Asp-Gly-Phe-Ile-Cys-Thr-A sp-Ile-Asp-Glu-

Cys-Glu-Asn-Gly-Gly-Phe-Cys-Ser-Gly-Val-

Cys-His-Asn-Leu-Pro-Gly-T hr-Phe-Glu-Cys-

lle-Cys-Gly-Pro-Asp-Ser-A la-Leu-Val-Arg-

His-Ile-Gly-Thr-Asp-Cys

(但し、Xは、AspまたはGluおよびGlaのみか らなるアミノ酸残基またはペプチド残基、またはAsp とGluおよびGlaから成る群から選ばれる少なくと

【0029】よって、本発明は、トロンビンのプロテイ 50 も2コ以上の組み合わせよりなるペプチド残基であ

る。)。

【0032】本発明のペプチド中のプロテインC結合部位であるXの長さは、結合する相手であるプロテインCのGlaドメイン中のGla残基の数から考えて1~20残基以内、好ましくは1~10残基である。

【0033】本発明のペプチドはまた、上記式(1)または式(11)で表されるアミノ酸配列と、そのN末端又は/及びC末端に結合した少なくとも1種の他のペプチドのアミノ酸配列を更に含有してもよい。

【0034】更に、自然の変異によりまたは、人工の変異により、ペプチドの活性に重大な変化を与えることなく、ペプチドの構造の一部を変化させることが可能であるから、本発明のペプチドは、前記アミノ酸配列を有するペプチドの相同変異体(Homologous variant)に相当する構造を有するペプチドも包含する。

【0035】本発明のペプチドは、少なくとも1個の糖 残基を含有していても良いし、含有していなくてもよ い。

【0036】また、本発明によれば、遺伝暗号の縮重に基づき少なくとも1個の塩基が置換されている、または置換されていない上記式(I)または(II)で表されるアミノ酸配列を含有するペプチドをコードするデオキシリボ核酸が提供される。

【0037】本発明のDNAは、上記式(1)または(11)で表されるアミノ酸配列をコードする塩基配列とその5、末端及び/又は3、末端に結合した少なくとも1種の他の塩基配列とを含有していてもよい。

【0038】本発明によれば、上記DNAと相補的なDNAもまた提供される。本発明によれば、上記DNAとそれに相補的なDNAが互いに相補的に結合した2重鎖DNAを形成していてもよい。

【0039】自然の変異によりまたは人工的変異により 主たる活性に変化を与えることなく、DNAの構造及び それから演繹されるペプチドの構造の一部を変異せしめ ることが可能であるから、本発明のDNAは、前述のす べてのペプチドの相同変異体に相当する構造を有するペ プチドをコードする塩基配列を含有することも可能であ る。

【0040】遺伝暗号の縮重に従い、遺伝子から生産されるポリペプチドのアミノ酸配列を変えることなくその遺伝子の塩基配列の少なくとも1つの塩基を他の種類の塩基に置換することができる。従って、本発明のDNAはまた、遺伝暗号の縮重に基づく置換によって変化された塩基配列を含有することも可能である。この場合、上配置換により得られた塩基配列から演繹されるアミノ酸配列は前に定義したアミノ酸配列と一致する。

【0041】更にまた、本発明によれば、前配の本発明 のデオキシリボ核酸をベクターに組み込んだ組換え体D NAが提供される。該組換え体DNAは、それによって 50

形質転換された微生物または細胞中で、本発明のペプチドを発現することができる。適したベクターの例としては、プラスミドpBR322, pBR327, pUC18, pUC19, YRp7, YEp24 (ATCC37051), pPGACY2, pBSFAHY83, pSV2-dhfr (ATCC37146), pBPV-1(9-1) (ATCC37111) 等が挙げられる。なお発現ベクターは宿主として使用する微生物または細胞に適したものを選択する必要がある。

10

【0042】更に本発明はまた、上述の組換え体DNA で形質転換された微生物または細胞に関する。微生物の 例としては、エシエリヒア コリ (Escherich iacoli) の菌株、例えば、E. coli K12 株294 (ATCC31446)、E. coli B 株、E. coli X1776 (ATCC3153 7) E. coli C600, E. coli JM1 05: パチラス サプチリス (Bacillus su btilis) または、セラチアマーセサンス (Ser ratia marcesans)等の大腸菌以外の腸 内菌;シュードモーナス (Pseudomonas) 属 の種々の菌株:およびサッカロミセス セレビシェ (S accharomyces cerevisia e);アスペルギルス ニドランス (Aspergil lus nidulans)、アクレモニウム クリソ ゲナム(Acremonium chrysogenu m) (ATCC11550) 等の真菌類等が挙げられ る。細胞の例としては、VERO細胞(ATCCCCL -81)、Hela細胞、チャイニーズハムスター(C HO) 細胞、W138、BHK、COS-1およびMD CK細胞等の動物細胞が挙げられる。

【0043】本発明の方法によれば、前述の本発明のDNAが正しく転写し、それによって得られるmRNAからの翻訳が正しく行われるように本発明のDNAを複製可能な発現ベクターのプロモーター等のDNA領域の下流に組み入れて該DNAを有する複製可能な組換え体DNAを得、得られた該組換え体DNAで微生物または細胞を形質転換させて該組換え体DNAを含有する形質転換体を得る。得られた形質転換体は、該組換え体DNAに与えられた表現型によって微生物または培養細胞の親細胞から単離される。得られた形質転換体を培養して前記デオキシリボ核酸の有する遺伝情報を発現させて本発明のペプチドを製造する。

【0044】なお、本発明のDNAおよび組換え体DNAを構築するために必要なDNA配列、例えばプロモーターや複製起源等をクローニングするためには原核細胞を宿主として用いる宿主ーベクター系を使用するのが好ましい。原核細胞の例としてはエシエリヒア コリ(Escherichia coli)の菌株、例えば、イー・コリ(E.coli) K12株294 (ATCC31446)、イー・コリ(E.coli) B株、イー・

эリ<u>(E. coli)</u> X1776 (ATCC3153 7)、イー・コリ<u>(E. coli)</u>C600、およびイ ー・コリ<u>(E. coli) C.</u>600h f l並びに、イー ・コリ (E. coli) W3110 (F-、λ-、プロ トトロフィック、ATCC27375);バチラス サ プチリス (Bacillus subtilis) のご ときバチラス (Bacillus) の属の菌株:サルモ ネラ チフィムリウム (Salmonella typ himurium) または、セラチア マーセサンス (Serratia marcesans) 等の大腸菌 10 以外の腸内細菌;シュードモーナス (Pseudomo nas) 属の種々の菌株:およびサッカロミセス セレ ピシェ (Saccharomyces cerevis <u>iae)</u>; 等が挙げられる。これらの細胞のうちエシエ リヒア コリ<u>(E. coli) K12株294が最も</u>好 ましい。上記微生物を宿主とて使用する場合、これら微 生物に適したプラスミドベクターが組換え体DNAの複 製可能な発現ベクターとして一般に用いられる。例えば 大腸菌を形質転換するためのプラスミドベクターとして はプラスミドpBR322やpBR327, pUC1 8, pUC19等を用いることができる。プラスミドベ クターは通常複製起源、プロモーター、および組換え体 DNAで形質変換した細胞を選別するのに有用な表現型 を組換え体DNAに与えるマーカー遺伝子等を含んでい る。プロモーターの例としては、β-ラクタマーゼおよ びラクトースプロモーター、トリプトファンプロモータ 一等が挙げられる。マーカー遺伝子の例としては、アン ピシリン耐性遺伝子やテトラサイクリン耐性遺伝子、ハ イグロマイシン耐性遺伝子等が挙げられる。一方、本発 明のDNAを発現して本発明のペプチドを製造するため 30 には上記の原核細胞を宿主として用いる宿主-ベクター 系および脊椎動物の細胞等の真核生物の細胞を宿主細胞 として用いる宿主-ベクター系を使用することができ る。真核細胞の例としては前述の動物の細胞株等の細胞 が挙げられる。本発明のDNAを前述の真核細胞で発現 させるために、本発明の組換え体DNAは一般に遺伝子 発現を制御するための機能配列、例えば、複製起源、本 発明のDNAの上流に位置すべきプロモーター、リボソ ーム結合部位、ポリアデニル化部位や転写終止配列を含 有している。本発明のDNAを真核細胞内で発現させる のに用いることができるそのような機能配列はウイルス やウイルス性物質から得ることができる。

【0045】例えば、本発明で用いることのできるプロ モーターはアデノウイルス2、ポリオーマウイルス、シ ミアンウイルス40 (SV40) 等から得ることができ る。特に、アデノウイルス2の主後期プロモーターやS V40の初期および後期プロモーターが好ましい。ま た、トロンピンのプロテインC活性化を促進する作用を 有するヒト肺由来のペプチドをコードする遺伝子の上流 の位置に本来存在するプロモーターも、上述の宿主-ベ 50

クター系で使用するのに適しているならば使用すること ができる。

【0046】複製起源については、外来性の起源、例え は、アデノウイルス、ポリオーマ、SV40、水泡性口 内炎ウイルス(V·S V)、ウシ乳頭腫ウイルス(BP V) 等のウイルス由来の複製起源を用いることができ る。また、発現ベクターとして宿主染色体に組み込まれ るような性質を有するベクターを用いる場合、宿主染色 体の複製起源を利用することができる。

【0047】本発明の複製可能な組換え体DNAで形質 転換された微生物または細胞は、前述のとおり、組換え 体DNAに与えられた少なくとも1種の表現型によって 形質転換されずに残った親細胞から選別される。表現型 は少なくとも1種のマーカー遺伝子を組換え体DNAに 挿入することによって与えることができる。また、複製 可能な発現ベクターが本来有しているマーカー遺伝子を 利用することもできる。マーカー遺伝子の例としては、 例えば、ネオマイシン耐性等の薬剤耐性遺伝子やジヒド ロ葉酸レダクターゼ (以下 "DHFR" と称する。) を コードする遺伝子等が挙げられる。これに関し、DHF R遺伝子をマーカー遺伝子として用いる場合、DHFR には様々のタイプがあるため、その使用するマーカー遺 伝子のコードしているDHFRのタイプによって用いる べき宿主を選択しなければならない。例えば、マーカー 遺伝子として野生型DHFRをコードする遺伝子を用い る場合、宿主としてはDHFR欠損株を用いるのが好ま しい。DHFR欠損株はヒポキサンチン、グリシンおよ びチミジンを要求するので、ヒポキサンチン、グリシン およびチミジンを含まない培地中では成育できない。し かしながら、DHFR欠損株をDHFR遺伝子を含有す る組換え体DNAで形質転換すると、その株はもはやヒ ポキサンチン、グリシンおよびチミジンを要求しなくな り、ヒポキサンチン、グリシンおよびチミジンを含まな い培地中でも成育することができる。従って、形質転換 細胞は、ヒポキサンチン、グリシンおよびチミジンにつ いての栄養要求性を判断基準にして形質転換されないで 残った細胞から容易に選択することができる。

【0048】一方、メトトレキセート(MTX)に対す る親和性の低い変異体DHFRをコードする遺伝子(以 下 "MTX耐性DHFR遺伝子"と称する。) をマーカ 一遺伝子として用いる場合には、宿主細胞は正常なDH FRをコードする遺伝子を有していてもよくDHFRを 欠損している必要はない。 その理由は以下のとおりであ る。正常DHFRはMTXによって阻害されるため、正 常DHFRをコードする遺伝子を含有する宿主細胞はM TXの存在下ではヒポキサンチン、グリシンおよびチミ ジンを要求する。しかしながら、その宿主細胞がMTX 耐性DHFR遺伝子を含有する組換え体DNAで形質転 換すると形質転換細胞はMTX存在下においてももはや ヒポキサンチン、グリシンおよびチミジンを要求しな

い。従って、形質転換細胞は、MTX存在下におけるヒポキサンチン、グリシンおよびチミジンについての栄養要求性を判断基準として用いて形質転換されていない細胞から選択することができる。これに関し、真核細胞の大多数がMTX感受性であるのでMTX耐性DHFR遺伝子はマーカー遺伝子として用いるのに好都合である。【0049】サッカロミセス セレビシェ(Saccharomyces cerevisiae)等の酵母も本発明のDNAを発現するための宿主として用いることができる。酵母で本発明のDNAを発現するためには複り可能な発現ベクターとして例えばプラスミドYEP24はUra3遺伝子を含有しており、このUra3遺伝子をマーカー遺伝子として利用することができる。

【0050】酵母細胞用の発現ベクターのプロモーター の例としては、3-ホスホグリセレートキナーゼまたは エノラーゼ、グリセルアルデヒド-3-ホスフェートデ ヒドロゲナーゼ、ヘキソキナーゼ、ビルベートデカルボ キシラーゼ、ホスホフラクトキナーゼ、グルコース-6 -ホスフェートイソメラーゼ、グルコキナーゼ、等の解 20 糖系に関与する酵素類の遺伝子のプロモーターやアルコ ールデヒドロゲナーゼ2、イソチトクロームC、酸性ホ スファターゼ、窒素代謝に関与する酵素、ガラクトー ス、マルトースおよびラクトースの利用に関与する酵素 類の遺伝子のプロモーターが挙げられる。これらのう ち、アルコールデヒドロゲナーゼ2、イソチトクローム C、酸性ホスファターゼ、窒素代謝に関与する酵素類、 グリセルアルデヒド-3-ホスフェートデヒドロゲナー ゼ、およびガラクトース、マルトースおよびラクトース の利用に関与する酵素類の遺伝子のプロモーターは、こ れらのプロモーターによる転写を宿主の培養条件を変え ることによって制御することができるので有利である。 【0051】酵母細胞中における転写や翻訳を制御する ための複製起源や終止コドンおよびその他のDNA配列

【0052】アスペルギラス・ニドランス(Aspergilus nidulans)およびアクレモニウム・クリソゲナム(Acremonium Chrysogenum)(ATCC11550)等の糸状菌も本発明のDNAを発現するための宿主として用いることができる。糸状菌で本発明のDNAを発現するためには発現ベクターとして例えばpPGACY2、pBSFAHY83等は、松田ら(特願平2-166566)に記載された方法により得ることができる。

としては、酵母細胞に適している通常の公知のDNA配

列を用いることができる。

【0053】アクレモニウム・クリソゲナム用の発現ベクターのプロモーターおよび、ターミネーターの例としては、例えば、ホスホグリセレートキナーゼ(PG K)、グリセルアルデヒドー3ーホスフェートデヒドロゲナーゼ(CAPP)、アクチン第の声伝スのプロチー

ター並びにターミネーターが挙げっれる。これらのプロ モーターおよびターミネーターを含むDNA断片は、例 えば、後述の参考例2-(1)に記載されている方法に 従ってアクレモニウム・クリソゲナムの染色体ライブラ リーから取得できる。

【0054】形質転換した微生物または細胞は通常の栄養培地を用いて通常の公知の方法で培養することにより、本発明のペプチドをコードするDNAを発現して本発明のペプチドを製造することができる。培養後、本発明のペプチドは形質転換体の培養物から通常の公知の方法、例えばカラムクロマトグラフィー等用いて単離することができる。

【0055】このようにして得られたペプチドは様々な 種類と長さの糖鎖を少なくとも1種含有していてもよ い。得られたペプチドが糖鎖を含有しているか否かは用 いる宿主細胞の種類によって異なる。また、ペプチドが 糖鎖を含有している場合の糖鎖の種類や長さも用いる宿 主細胞の種類によって異なる。

【0056】一般に翻訳開始シグナルのATGから翻訳 されたペプチドは宿主細胞から分泌されるときにプロセッシングを受けて成熟蛋白になることが知られている。本発明のペプチドの場合もそのようなプロセッシングを受けることがある。ペプチドがプロセッシングを受ける部位は、宿主により、または培養条件により変化する場合がある。例えば、本発明のペプチドが上記式(I)または式(II)で表されるペプチドとリーダー配列とを含むプロセッシングを受けていない未成熟形で形質転換細胞中で産生される場合、その未成熟形ペプチドはプロセッシングを受けてリーダー配列が削除されて成熟形ペプチドのプロセッシングを受ける位置は使用する宿主の種類や宿主の培養条件により変化するので必ずしも上記のようなプロセッシングが起きるとは限らない。

【0057】また、他の蛋白のリーダー配列を用いても本発明のペプチドを発現させることができる。更に特定の蛋白のリーダー配列を使用すればそれに続くペプチドのアミノ酸に修飾を行うことができる。例えば、プロトロンピン、血液凝固第1X因子、血液凝固第X因子、血液凝固第VII因子、プロテインC、プロテインS等のリーダー配列を用いれば、それに続くペプチド中のN末端部分付近のグルタミン酸をγーカルボキシル化することができる【B. Furie5、Blood, 75, 9, 1753-1762(1990)】。

【0058】前述のとおり、本発明のペプチドは組換え DNA技術を用いる方法により製造することができる。 また、本発明のペプチドは通常の公知の方法により、例 えば市販の自動ペプチド合成装置等を用いて有機合成に より製造することもできる。

K)、グリセルアルデヒド-3-ホスフェートデヒドロ 【0059】本発明のペプチドはトロンピンによるプロゲナーゼ(GAPD)、アクチン等の遺伝子のプロモー 50 テインC活性化を促進する作用を有する。プロテインC

は血液凝固線溶機構において重要な役割を演じているピタミンK依存性の蛋白質であり、トロンピンの作用により活性化される。活性型プロテインCは、生体内で血液凝固系補酵素の活性型第V因子、および活性型第VIII因子を失活させ、また血栓溶解作用を有するプラスミノーゲンアクペーダーの産生に関与していることが知られている〔鈴木宏治、医学の歩み、第125巻、901頁(1983年)〕。本発明のペプチドは、このトロンピンによるプロテインCの活性化を促進して抗血液凝固作用と血栓溶解作用を示す活性型プロテインCを大量に産生せしめるものである。従って、本発明のペプチドは生体における抗血液凝固および血栓溶解に大きく寄与するものである。

【0060】前述のように、本発明のペプチドは抗血液 凝固と血小板凝集抑制作用および血栓溶解作用を有する ので例えば、心筋梗塞、血栓症、塞栓症、末梢血管閉塞 症、閉塞性動脈硬化症、血管内血液凝固症候群(DI C)、狭心症、一過性脳虚血発作、妊娠中毒症等の疾患 の治療および予防に用いることができる。本発明のペプ チドを上記の疾患の治療に用いる際には薬剤として使用 可能な担体と混合することができる。即ち、上記の疾患 を治療または予防するのに有効な量の本発明のペプチド を適当な量の担体と混ぜて、患者に効果的に投与するの に適した医薬組成物を調製することができる。本発明の ペプチドは注射剤等として用いることができるばかりで なく、経口投与、粘膜投与、例えば鼻粘膜を介しての投 与も可能な組成物を調製することもできる。

【0061】本発明の生理活性物質の成人1回当たりの 投与鼠は年齢、性別、体重、症状等により異なるが、一 般に約0.1~200mgであり、一日当たり一回また 30 は必要に応じて数回投与する。

【0062】以下に実施例を挙げて本発明を詳しく説明 するが、本発明はこれらの例に何ら限定されるものでは ない。

[0063]

【実施例】

実施例1

ヒトトロンボモジュリンのプロテインCとの結合能を付 与するアミノ酸配列の同定

- (1) pSV2TMD7、pSV2TMD8の構築
- (a) ブラスミドM13mp19TMD3の構築 溶液を用いてハイブリダイゼーション反応を55℃、2 国際出願特許(国際公開番号WO88/05053)の 実施例1-(1)に記載されたpSV2TMJ2(AT CC寄託番号第67283号)をNcoIで完全消化 でニトロセルロースフィルターを洗浄した。洗浄は、室 湿で5分間、2回洗ったのち、55℃、65℃、75℃ で平滑末端にした。次いでHindIIIで完全消化して約1900bpのDNA断片を得た。得られたDNA 断片をTMJ3と称した。一方ファージM13mp19 (宝酒造、カタログ番号3119)をHindIII及 び、HincIIで消化してベクターを調製した。この 50 に強く露光した黒いスポットが数10個検出された。各

ベクターにDNA断片TM!3を挿入して組換え体プラスミドM13mp19TMJ3を得た。また、別途下記の塩基配列:5'-GGAGGCCGCTCAACAGTCGGTGCCA-3'(25mer)を有する削除用DNAプローブ(以下、"ディリーター"と称する。)TMd3を有機合成した。

16

【0064】このように作製したディリーターTMd3を用いて、メソッド イン エンザイモロジー(Method in Enzymology),第100巻、468頁、(1983年)、アカデミックプレス(Academic Press)に記載の方法に従って部位特異的変異の手法で前記のごとく得られた組換え体ブラスミドM13mp19TMJ3の285bpからなる塩基配列の削除を行った。

【0065】即ち、25pmolのディリーターTMd 3及び10pmolのM13プライマーM3(宝酒造、 カタログ番号3831)の5、末端をT4キナーゼを用 いてリン酸化した後、0.5pmolの組換え体プラス ミドM13mp19TMJ3のシングルストランドDN Aを加え、95℃で5分間加熱後、室温にまで冷却し た。次いで5単位のE・coliDNAポリメラーゼ1 (Klenow Fragment)、及び10単位の T4DNAリガーゼを混合物に加えて37℃で30分間 インキュベートして混合物中に組換え体プラスミドを生 成させた。得られた混合物をE.coliJM105 (ファルマシア、カタログ番号27-1550) に加え ることにより組換え体プラスミドでE.coliをトラ ンスフェクトした。37℃で一晩培養して生じた寒天培 地上のプラークをニトロセルロースフィルター上に移し 取りアルカリで変性後、0.5Mのトリス緩衝液で中和 する。その後、80℃で2時間加熱後、プレハイブリダ イゼーションを行った。プレハイブリダイゼーション 11. 6×SET [0. 9M NaCl, 180mMb リス観衝液 (pH8.0)、6mM EDTA)、5× Denharts, (0.1%(w/v)ポリビニルピ ロリドン、0、1% (w/v) ウシ血情アルブミン (B SA)]、0、1% SDS、100 µ g/m l 変性サ ケ精子DNAを含む溶液中で55℃、2時間加温するこ とにより実施した。ついで上記の溶液中の変性サケ精子 DNAの代わりに32PでラベルしたTMd3を加えた 溶液を用いてハイブリダイゼーション反応を55℃、2 時間実施した。次いで6×SSC(0.9M NaC. 1、0.09Mクエン酸三ナトリウムの水溶液)を用い てニトロセルロースフィルターを洗浄した。洗浄は、室 温で5分間、2回洗ったのち、55℃、65℃、75℃ と、段階的に温度を上げていって、それぞれ5分間2回 ずつ洗った。X線フィルムXAR-5(イーストマンコ ダック)を得られたニトロセルロースフィルターに密着 させて-80℃、一夜露出させたところ、X線フィルム スポットは組換え体プラスミドで感染したクローンに対応するものである。そのうち、6クローンを選択し、各クローンの組換え体プラスミドを単離して制限酵素解析、及び塩基配列の解析を行ったところ、これらのクローンの保有する組換え体プラスミドは、制限酵素部位と塩基配列がそれぞれ同一であるということがわかった。更にこのDNA断片は、配列表の開始コドン(ATG)から480番目までのアミノ酸からなるペプチドをコードする塩基配列を含む塩基配列を有することがわかった。このDNA断片をTMD3と称し、このDNA断片を含む組換えブラスミドをM13TMD3と称した。図1に組換え体プラスミドM13mp19TMJ3とディリーターTMd3がハイブリダイズしてDNA断片TMJ3に対応するDNA領域の一部が削除されるところを示す。

【0066】(b)プラスミドpSV2TMD7の構築 部位特異的変異の手法を用いてディリーターTMd3の 代わりに、下記の塩基配列:5'-GAAGCACGG GTCGGGGAACCCCAGG-3' (25me r)を有するディリーターTMd5を用いる以外は上記 20 実施例1-(1)-(a)と実質的に同様の方法で、実 施例1-(1)-(a)で得られた組換え体プラスミド M13TMD3の一部を削除して、1044塩基の削除 を行い、TMD7と称するDNA断片を含む組換え体プ ラスミドM13TMD7を得た。このTMD7は、配列 表の開始コドン(ATG)から18番目のアミノ酸、及 び367番目から480番目のアミノ酸からなるペプチ ドをコードする塩基配列を含む塩基配列を有していた。 第2図に組換え体プラスミドM13TMD3とディリー ターTMd5がハイブリダイズしてDNA断片TMD3 に対応するDNA領域の一部が削除されるところを示 す。更に、この組換え体プラスミドM13TMD7のD NAをHindlll及びBamHlで完全消化して、 TMD7の約580bpDNA断片を単離した。一方ブ ラスミドpSV2-dhfr (ATCC37146) を Hindlll及びBglllで完全消化してベクター を得、このベクターと上記580bpDNA断片とをT 4 DNAリガーゼを用いてつなぎあわせ、プラスミドp SV2TMD7を得た。

【0067】(c) ブラスミドpSV2TMD8の構築 40 部位特異的変異の手法を用いてディリーターTMd3の代わりに、下記の塩基配列S:5'-TCTGAAGCACGGGGGAACCCCAGG-3'(25mer)を有するディリーターTMd6を用いる以外は上記実施例1-(1)-(a)と実質的に同様の方法で、実施例1-(1)-(a)で得られた組換え体プラスミドM13TMD3の一部を削除して、1047塩基の削除を行い、TMD8と称するDNA断片を含む組換え体プラスミドM13TMD8を得た。このTMD8は、配列まの開始では、(ATC) また18番目のアミスを使用 50

び368番目から480番目のアミノ酸からなるペプチドをコードする塩基配列を含む塩基配列を有していた。第3図に組換え体プラスミドM13TMD3とディリーターTMd6がハイブリダイズしてDNA断片TMD3に対応するDNA領域の一部が削除されるところを示す。更に、この組換え体プラスミドM13TMD8のDNAをHindIII及びBamHIで完全消化して、TMD8の約580bpDNA断片を単離した。一方プラスミドpSV2ーdhfr(ATCC37146)をHindIII及びBglIIで完全消化してベクターを得、このベクターと上記580bpDNA断片とをT4DNAリガーゼを用いてつなぎあわせ、プラスミドpSV2TMD8を得た。

18

【0068】(2)プラスミドpSV2TMD7、pS V2TMD8のCOS-1細胞へのトランスフェクショ ン

COS-1細胞(ATCC CRL1650)を組織培 養用シャーレ内で、10% (v/v) のウシ胎児血清 (以下FCSと称する。ギブコ社) を加えたダルベッコ の最小必須培地(以下DMEMと称する。)(フローラ ボラトリー社、カタログ番号10-311)を用いてコ ンフルエントになるまで培養した後、トリプシン液 (0.25%トリプシン、0.02%EDTA含有PB S)を用いてシャーレから剥し、エレクトロボーレーシ ョン用緩衝液(272mMサッカロース、1mM Mg Cl₂ 7mMリン酸緩衝液pH7.4)に8×10⁶ 個/mlの濃度となるように懸濁し、得られた細胞緩衝 液500μ1をエレクトロポーレーション用キュベット (バイオラッド社、カタログ番号165-2085) に 入れた。実施例1-(1)で構築したプラスミドpSV 2TM7, pSV2TMD7のDNAを、それぞれ4µ g/µlになるように0、1mMトリス塩酸緩衝液(p H8. 0) に懸濁し、20 µ gのプラスミドDNAを含 む懸濁液 5 µ 1 を上記のキュベット内のCOS-1 細胞 懸濁液に加え、0℃で10分間放置した。10分後キュ ベットをエレクトロボーレーション装置(パイオラッド

カタログ番号165~2075) に移し、3μF、450Vの条件で30秒おいて2回のパルスを与えた。その後、0℃で10分間放置後、細胞懸濁液を10%FCS(v/v)を加えたDMEM10m1の入った直径10cmの細胞培養用シャーレに移し、炭酸ガスインキュベーター内で37℃、24時間培養した。24時間後、培地を10m1のFCSぬきのDMEMに交換し、さらに48時間培養し培養液を回収した。

【0069】(3) pSV2TMD7、pSV2TMD 8により形質転換されたCOS-1 細胞の産生するペプ チドのトロンビンによるプロテインC活性化を促進する 活性の測定

ラスミドM13TMD8を得た。このTMD8は、配列 pSV2TMD7あるいは、pSV2TMD8により形表の開始コドン(ATG)から18番目のアミノ酸、及 50 質転換されたCOS-1細胞の培養上清 5μ 1、トロン

ビン (シグマ社、カタログ番号T-6759、20ng **/μ 1) 3 μ 1、 1 0 × アッセイ緩衝液(1 M - N a C** 1、30mMCaCl2、1%牛血清アルブミン含有、 0.5M トリス塩酸緩衝液 pH8.5) 5μ1、及 び蒸留水29.5μ1を混合し、37℃で5分間放置 後、プロテインC(牛由来、0.2 µ g/µ1)7.5 µ1を加え、37℃で30分間反応させた。反応は、ス トップ液(100mM NaCl、0. 3A280アン チトロンピン I I I 、100 μ g / m l へパリン含有2 0 mMトリス塩酸緩衝液 (pH7.5) を6.25μ1 加えることにより止めた。

【0070】活性化プロテインCの活性は、Boc-L

euーSerーThrーArgーMCA(ペプチド研究 所、5mg/ml) 10μl、5M CsCl 5μl 基質反応緩衝液(100mM NaCl含有50mM トリス塩酸緩衝液 (pH8, 5)) 495 µ 1 を加え、 37℃、20分間反応させ、酢酸55μ1を加え反応を 止めた後、遊離したAMC(7~アミノ-7-メチル-クマリン)濃度を励起波長380nm、発光波長440 nmで蛍光分光光度計(島津製作所 RF-540)に より測定した。得られた蛍光強度を既知濃度のAMCの 蛍光強度と比較して、遊離したAMC量を求めた。この AMC量から本発明のペプチドを含まない水溶液を加え た時のAMC量を差し引いた値がサンブルのトロンビン

[0071] (4) pSV2TMD7, pSV2TMD 8により形質転換されたCOS-1細胞の産生するペプ チドの定量

によるプロテインC活性化を促進する強さを現わす。1

分間に反応液 1 m l あたり 1 n Mの活性化プロテインC

を生成する活性を1 uとした。結果を表1に示す。

pSV2TMD7、pSV2TMD8によりそれぞれ形 質転換されたCOS-1細胞の培養上清に含まれるペプ チドの量は、K. Suzukiら [J·Biol. Ch em. 264. 4872-4876 (1989)) の方 法に従いウサギ抗ヒトトロンボモジュリン抗体を用いた エンザイムインムノアッセイ(以下ELISAと略 す。)により定量した。詳しくは次に述べる。

【0072】 (a) プラスミドpSV2TMD1の構築 部位特異的変異の手法を用いてディリーターTMd3の 代わりに、下記の塩基配列: 5'-GGAGGCCGC 40 TCAGCCCGAATGCACG-3' (25me r)を有するディリーターTMd 1を用いる以外は上記 実施例1-(1)-(a)と実質的に同様の方法で、実 施例1-(1)-(a)で得られた組換え体プラスミド M13TMJ3の一部を削除して、177塩基の削除を 行い、TMD1と称するDNA断片を含む組換え体プラ スミドM13TMD1を得た。このTMD1は、配列表 の開始コドン(ATG)から516番目のアミノ酸から なるペプチドをコードする塩基配列を含む塩基配列を有 していた。第4因に組換え体プラスミドM13mp19 *50* た緩衝液で洗浄後、1.0M NaCl含有20mMリ

TMJ3とディリーターTMd1がハイブリダイズして DNA断片TM J 3 に対応するDNA領域の一部が削除 されるところを示す。更にこの組換え体プラスミドM1 3TMD1のDNAをHindIII及びBamHIで 完全消化して、TMD1の約1700bpDNA断片を 単離した。一方プラスミドpSV2-dhfr(ATC C 37146)をHindlll及びBglllで完 全消化してベクターを得、このベクターと上記1700 b p D N A 断片とを T 4 D N A リガーゼを用いてつなぎ あわせ、プラスミドpSV2TMD1を得た。

【0073】 (b) プラスミドpSV2TMD1の動物 細胞への導入、ペプチドの精製

上述の実施例1-(4)-(a)で構築したプラスミド pSV2TMD1と、プラスミドpSV2-dhfr (ATCC番号37146) をF. L. Grahamら の方法 (F. L. Graham Virology 5 2, 456(1973)] に従い、リン酸カルシウム法 によりCHO-dhfr-細胞株にトランスフェクショ ンを行った。なおCHO-dhfr‐細胞株はコロンビ ア大学Dr. L. Chasi, Dr. G. U. Chas in. より入手した。細胞培養はダルベッコの最小必須 培地(DMEM、フロー社)にプロリンが150µg/ ml、透析牛胎児血清(DFCS、ギブコ社、カタログ 番号220-6440AG)、が10%となるように加 えたものを使用した。約1ケ月後に細胞のココニーが出

現した。各々の細胞をメントレキセート(MTX、和 光純薬) 濃度が、20 n M、200 n M、2 μ M、20 μMとなるように順次増加させていき、トロンビンによ るプロテインCの活性化を促進する作用を有するペプチ ドの高生産株(9G5E)を樹立した。この細胞を同培 地で増殖させ、同培地の血清濃度を1%に減少させた培 地で培養し、。培養液101を得た。

【0074】次いで、この培養液101を0.2M N a C 1 含有 2 0 mMトリス塩酸緩衝液(p H 7、 4) で平衡化したQセファロース(ファルマシア社17-0 510-01)に活性画分を吸着させ、平衡化緩衝液で 洗浄後、NaCl 1M含有20mMトリス塩酸緩箭液 (pH7. 4) で溶出させた後、この画分を20mMト リス緩衝液 (pH7.4) で5倍に希釈した。次いで、 N. L. Esmonb [J. Biol. Chem. 25 7-859(1982)〕の方法に従って作製したジイ ソプロピルフォスフォロートロンピンを、P. Cuat recasas (J. Biol. Ch m. 245-3 059(1970)] の方法にしたがってプロムシアン 化したアガロースに結合させて作製したジイソプロピル フオスフォロートロンピンアガロースカラム(以下DI P-トロンピンカラムと称する。)を0.2M NaC 1含有 20mMリン酸緩衝液(pH7.4)で平衡化 し、この画分を通し、活性画分を吸着させ平衡化に用い

ン酸緩衝液(pH7.4)で溶出することにより活性画分を得た。更に得られた活性画分を濃縮後、リン酸緩衝液塩化ナトリウム(PBS)で平衡化したセファクリルS-300(ファルマシア社17-0559-01)カラムに供し、同緩衝液で展開し、活性画分を得た後、濃縮を行った。このように精製したペプチドをD123Aspとした。

【0075】(c)抗体の作製

前述のように精製したペプチドD123Aspに対する 抗体は、成書E. Harlowら [Antibodie s A Laboratory Manual92(1 988) Cold Spring Harbor La boratory] に従ってウサギ (日本白色種系、生 後4ケ月) に免疫し、抗血清を調製した後、更に、硫安 沈殿により精製した。

【0076】この抗体がペプチドD123Aspと反応することは、以下のように確認した。即ち、前述の実施例1-(4)-(b)で得た精製ペプチドの約10ngをニトロセルロースフィルターにスポットする。よく風乾した後、この抗体を用い1次抗体としてニトロセルロ 20ースフィルター上のペプチドと反応させ、次いでヤギで調製したピオチン化抗ウサギ1gG(ザイメッドラボラリー 62-1840)を2次抗体として反応させた後、アビデン及びビオチン化した西洋ワサビ由来パーオキンダーゼ(アマーシャムジャパン RPN1051)を反応させ、さらに基質(チークコロナットール)を作用させる方法で発色させると黒褐色のスポットが検出された。

[0077] (d) ELISA

ペプチドの量は、K. Suzukiら(J・Biol. Chem, 264, 4872-4876 (1989) の方法に従いウサギ抗ヒトトロンポモジュリン抗体を用 いたELISAにより定量した。即ち、前述の実施例1 - (4) - (c) で調製したウサギ抗ヒトトロンボモジ ュリン抗体をE. Harlowら(Antibodie s A Laboratory Manual 630 (1988) Cold Spring Harbor Laboratory に従いF(ab') 2化した抗 体を0.1M重炭酸ナトリウム緩衝液(pH9.2)で 5 μ g / m 1 となるように希釈し、100 μ 1 / 穴とな るように96穴のマイクロタイタープレート (ダイナテ ック社、カタコグ番号011-010-7801) に分 注する。1時間後、プレートの穴を0.1M重炭酸ナト リウム緩衝液(pH9.2)で洗浄し、その後10%正 常ウサギ血清(フロー社 カタログ番号29-411-49)を200μ1/穴となるように入れ2時間プロッ キングを行う。次いで洗浄液〔0.1M NaCl、1 mM MgCl2 0. 1%BSA, 0. 05%Twe en-20含有 10mM リン酸級衝液 (pH7. 0)〕で洗浄後、測定するペプチドの溶液を0、1%B 50

SA、0. 5%ゼラチン、0. 05%Tween-20 含有、PBSで100倍から100000倍まで10倍 ごとに希釈した後、100μ1ずつ各穴に入れ2時間反 応させる。次いで上記洗浄液で洗浄後、前述のF (a) b') 2 化した抗ヒトトロンボモジュリン抗体をS. Y oshitake5 (Scand. J. Immuno 1.10,81-86,(1979)]の方法に従い、 β-ガラクトシダーゼで標識した抗体液(1μg/m 1)を100μ1/穴となるように入れ、1時間反応さ せる。上記洗浄液で洗浄後、O. 1mg/mlの濃度で PBSに溶解した4-MUG(4-メチルウンベリフェ リルーβ-D-ガラクトシド シグマ社 カタログ番号 M-1633) の液を100μ1/穴となるように入れ た。蛍光の測定は360nmの励起波長、450nmの 測定波長で96穴ブレート用蛍光分光光度計(パンデッ クス社 カタログ番号10-015-1)を用い測定し た。結果は表1に示す。

22

【0078】 (5) Asp³⁶⁷の変異体の作製

(a) プラスミドpSV2TMM1の構築 部位特異的変異の手法を用いてディリーターTMd3の 代わりに、下記の塩基配列:5°-CTGAAGCAC GGAGCCACGGGCTCCA-3' (25me r) を有する変異用DNAプローブ(以下、"ミューテ イター"と称する。) TMm 1 を用いる以外は上記実施 例1-(1)-(a)と実質的に同様の方法で、実施例 1-(4)-(a)で得られた組換え体プラスミドM1 3 TMD 1 の一部を改変して、Asp³⁶?のAlaへ の変換を行い、TMM1と称するDNA断片を含む組換 え体プラスミドM13TMM1を得た。このTMM1 は、配列表の開始コドン(ATG)から516番目まで のアミノ酸からなるが、367番目のAspがAlaに 変換されているペプチドをコードする塩基配列を含む塩 基配列を有していた。第5図に組換え体プラスミドM1 3TMD1とミューテイターTMm1がハイブリダイズ してAsp367が、Ala367に変換されていると ころを示す。更に、この組換え体プラスミドM13TM MlのDNAをHindlll及びBamHlで完全消 化して、TMM1の約1700bpDNA断片を単離し た。一方プラスミドpSV2-dhfr(ATCC 3 7146) をHindlll及びBglllで完全消化 してベクターを得、このベクターと上記1700bpD NA断片とをT4DNAリガーゼを用いてつなぎあわ せ、プラスミドpSV2TMM1を得た。

【0079】(b) プラスミドpSV2TMM2の構築 部位特異的変異の手法を用いてディリーターTMd3の 代わりに、下記の塩基配列: 5'-CTGAAGCAC GGTTCCACGGGCTCCA-3'(25me r)を有するミューテイターTMm2を用いる以外は上 記実施例1-(1)-(a)と実質的に同様の方法で、 実施例1-(4)-(a)で得られた組換え体プラスミ ドM13TMD1の一部を改変して、Asp³⁶⁷のGluへの変換を行い、TMM2と称するDNA断片を含む組換え体プラスミドM13TMM2を得た。このTMM2は、配列表の開始コドン(ATG)から516番目までのアミノ酸からなるが、367番目のAspがGluに変換されているペプチドをコードする塩基配列を含む塩基配列を含む塩基配列を含む塩基配列を含む塩基配列を含む塩基配列を含むなるが、Glu³⁶⁷に変換されているところを示す。更に、この組換え体プラスミドM13TMM2のDNAをHindII1及びBamHIで完全消化して、TMM2の約1700bpDNA断片を単離した。一方プラスミドpSV2-dhfr(ATCC

37146)をHindIII及びBglIIで完全 消化してベクターを得、このベクターと上記1700b pDNA断片とをT4DNAリガーゼを用いてつなぎあ わせ、プラスミドpSV2TMM2を得た。

【0080】(c)Asp³⁶⁷の変異体のCOS-1 細胞へのトランスフェクション

pSV2TMD1, pSV2TMM1, pSV2TMM 20 2のCOS-1細胞へのトランスフェクションは、前述 の実施例1-(2)の方法に従った。それぞれのプラス ミドについて、90回のエレクトロボーレーションを行 い、培養液をそれぞれ約900m1得た。

【0081】 (d) Asp³⁶⁷の変異体のペプチドの 精製、定量

前述の実施例1-(5)-(c)で得られた培養息90 0mlを5mM リン酸緩衝液 (pH7.4) で平衡化 したQセファロースカラム(ファルマシア社カタログ番 号17-0510-01) に吸着させ、0.18M N 30 a C 1 含有 5 m M リン酸緩衝液 (p H 7. 4) で洗浄 後、0.28M NaCl含有5mMリン酸緩衝液(p H7. 4)で溶出させた。次いで、この画分をChel e x 100 (バイオラッド社 カタログ番号143-2 832)を使用してCaイオンを除去した5inMリン酸 緩衝液 (pH7.4) で透析した。次いで、上記実施例 1- (4) に記載のELISAによりそれぞれのペプチ ドの定量を行った。その結果それぞれのペプチド約50 μgが得られた。また、pSV2TMM1により形質転 換されたCOS-1細胞の培養上清より精製されたペプ チドD123Ala, pSV2TMM2により形質転換 されたCOS-1細胞の培養上清より精製されたペプチ ドD123Gluと称した。

【0082】(e) Asp³⁶⁷の変異体のペプチドの トロンピンによるプロテインCの活性化を促進する活性 の測定

前述の実施例1-(5)-(d) において精製、定量したペプチドの溶液 $(0.4 \mu \text{ g/m 1})$ について、前述の実施例1-(3) の方法に従いトロンビンによるプロテインCの活性化を促進する活性を測定した。但し、1

50

0×アッセイ級衝液の中のCaCl2の濃度を調製し、0-5mMのカルシウムイオン濃度における活性測定を行った。また、プロテインCの代わりにN. L. Esmon [J. Biol. Chem 258 5548-5553 (1983)] の方法に従い、キモトリプシン処理により調製したGlaドメインなしのプロテインC(以下GDPCと称する。)を用いた場合についても同様のカルシウムイオン濃度範囲での活性測定を行った。結果を図7~9に示す。

24

【0083】D123Aspは、プロテインCの活性化の際には、0.4-0.5mMのカルシウムイオン濃度において極大値を示す高い活性が検出された、GDPCの活性化の際には、そのような特徴的なカルシウムイオン濃度依存性はみられず、全体的に低い活性が検出された。

【0084】D123Alaについては、プロテイン C、GDPCいずれの場合にも低い活性が検出された。 D123Gluについては、D123Aspと同様の活性を示したが、プロテインCの活性化の際にはD123 Aspに比べ1.2倍の高い活性を示した。

【0085】実施例2

ヒトトロンボモジュリンのトロンピンとの結合部位を含むアミノ**酸配列**の同定

(1) 合成ペプチドの作製

ペプチドの合成は、フェニルアセトメチル樹脂(PAM 樹脂)を支持体とし、ペプチド自動合成機(アプライド バイオシステムズ モデル431A)を用いた固相合成 法により、ヒトトロンボモジュリンの406番目から4 44番目のアミノ酸配列を参考に、以下の3種類のペフ チドを合成した。

ペプチドA: Met-Phe-Cys-Asn-Gln -Thr-Ala-Ala-Pro-Ala-Asp-Cys-Asp

ペプチドB: Ala-Cys-Pro-Ala-Asp -Ala-Asp-Pro-Asn-Thr-Gln-Ala-Ser-Cys-Glu

ペプチドC:Glu-Cys-Pro-Glu-Gly-Tyr-Ile-Leu-Asp-Asp-Gly-Phe-Ile-Cys-Thr-Asp-Ile-Asp-Glu

まず、ペプチドAの場合は、PAM樹脂にtーbutyloxycarbonyl-aspartic acid β-benzyl st rを結合させたPAMーアスパラギン酸樹脂(アプライドパイオシステム、カタログ番号400092)を出発原料とし、逐次C末端側Boc-Cys(4-CH3OBzl)、B c-Asp(OBzl)と常法に従って保護アミノ酸を1個づつ結合させた。ペプチドB及びCについては、PAM樹脂にtーbutyloxycarbonyl glutamic acid γ-benzyl est rを

結合させたPAM-グルタミン酸樹脂(アプライドバイオシステム、カタログ番号400096)を出発原料とし、逐次C末端側から保護アミノ酸を結合させた。なお、保護アミノ酸は次のものを用いた。

t-butyloxycarbonyl-L-alan ine (Boc-Ala), t-butyloxyca rbonyl-L-asparatic acid β -benzylester (Boc-Asp (OBz 1)), t-butyloxycarbonyl-Lglutamic acid γ-benzyl es ter (Boc-Glu (OBzl)), t-buty loxycarbonyl-S-p-methoxyb enzyl-L-cysteine (Boc-Cys (4-CH3OBz1)), t-butyloxyca rbonyl-L-Phenylalanine (Bo c-Phe), t-butyloxycarbonyl -L-Asparagine (Boc-Asn), tbutyloxycarbonyl-L-Glutam ine (Boc-Gln), t-butyloxyca rbonyl-L-Proline (Boc-Pr o), t-butyloxycarbonyl-O-b enzyl-L-Threonine (Boc-Thr (Bzl)), t-butyloxycarbonyl -O-benzyl-L-Serine (Boc-Se r (bzl)), t-butyloxycarbony 1-O-2-bromobenzyloxycarbo nvl-L-Tyrosine (Boc-Tyr (Br Bzl)), t-butyloxycarbonylglycine (Boc-Gly), t-butylo xycarbonyl-L-Isoleucine (B oc-lle), t-butyloxycarbony 1-L-leucine (Boc-Leu) このようにして得られた保護ペプチドの結合した樹脂 (1g) をフッ化水素反応容器に入れ、アニソール (0.5ml) を加え浸透させた。そして、フツ化水素 10mlを加え、0℃、1時間反応させた後、直ちにフ ッ化水素1を留去した。残りに1%酢酸を加えペプチド を抽出し、溶液をエーテルで洗った後、凍結乾燥するご

【0086】(2)合成ペプチドの環状化、精製 前述の実施例2-(1)で合成したペプチドは、J. R yan [J. Biol. Chem 264, 20283 -20287(1989)]の方法に従い分子内のジス ルフィド結合の形成、及び精製を行った。即ち、合成し たペプチドをHPLCで精製し、アミノ酸分析で正しく 合成されていることを確認後、100μg/mlの濃度 になるように、8M尿素含有0.18mM K3Fe (CN)6液に溶解した。次いで、このペプチド溶液を 室温で、12日間撹拌し環状化した。環状化の確認は、 分析用のHPLCにより確認した。この混合物にpH

とにより粗ペプチドを得た。

2. 5になるまでトリフルオロ酢酸 (40%) を加え、Watrs Bondapak; カラム (1.9×30cm) により精製し、減圧下で乾燥し、目的とする合成ペプチドを30mg得た。これらの合成ペプチドは、HPLCによる分析では、99%以上の純度であり、それらのアミノ酸配列は、実施例2-(1) に示したそれぞれのアミノ酸配列に相当するペプチドであることが確認できた。

【0087】(3)合成ペプチドによるトロンビンのト ロンポモジュリンへの結合の阻害作用の測定 トロンピンのトロンポモジュリンへの結合に対する合成 ペプチドの阻害作用は、次のような方法で調べた。前述 の実施例1-(4)-(b)で精製したD123Asp を0. 1M重炭酸ナトリウム緩衝液(pH9. 2)で 1. 5 µ g/m l となるように希釈し、100 µ l/穴 となるように96穴の平底ELISA用マイクロタイタ ープレートに分注する。3時間後、プレートの穴を0. 1M重炭酸ナトリウム緩衝液(pH9.2)で洗浄し、 その後0. 1M NaCl, 1%BSA含有50mMト リス塩酸緩衝液(pH7.5)を150μ1/穴となる ように入れ2時間ブロッキングを行う。次いで洗浄液 (0.5%BSA, 0.05%Tween-20含有5 0mMトリス塩酸緩衝液 (pH7.5) で希釈したトロ ンピン(0 − 0 . 4 μ g / m l)と様々な濃度の合成ペ プチド溶液とを37℃、30分反応させた溶液を加え、 室温1時間反応させる。上記洗浄液で洗浄後、0.1M NaCl含有50mMトリス塩酸緩衝液(pH8.

0)に200μMの濃度で溶解したH-D-Phe-Pip-Arg-pNA(カビ社 S2238)を100μ1/穴で加えた。数時間の反応後遊離したpNA(パラニトロアニリン)を410nmの測定波長で測定した。ペプチド非添加時のトロンビンの活性を100%とし、それに対して各濃度のペプチドを添加した際のトロンビンの活性の割合を%で表した値をVとする。100/Vを縦軸に、ペプチドの濃度を横軸に取りグラフをかき(ディクソンプロット)横軸との交点から、Kiの濃度を求めた。結果は表2に示す。

【0088】実施例3

30

新規なトロンビンによるプロテインCの活性化を促進するペプチドの作製

(1) プラスミド p S V 2 T M M 3 の 構築 部位特異的変異の手法を用いてディリーターT M d 3 の 代わりに、下記の塩基配列: 5'ーG A A G C A C G G T T C G G G G A A C C C C A G G ー 3'(25 m e r)を有するミューティターT M m 3 を用いる以外は前述の実施例 1 ー (1)ー(a)と実質的に同様の方法で、実施例 1 ー (1)ー(b)で得られた組換え体プラスミドM 1 3 T M D 7 の一部を改変して、T M M 3 と称する D N A 断片を含む組換え体プラスミドM 1 3 T M M 3 を得た。このT M M 3 は、配列表の開始コドン(A T

G)から18番目のアミノ酸、及び、367番目から480番目までのアミノ酸からなるが、367番目のAspがGluに変換されているペプチドをコードする塩基配列を含む塩基配列を有していた。図10に組換え体プラスミドM13TMD7とミューテイターTMm3がハイブリダイズしてAspが、Gluに変換されているところを示す。更に、この組換え体プラスミドM13TMM3のDNAをHindIII及びBamHIで完全消化して、TMM3の約580bpDNA断片を単離した。一方プラスミドpSV2ーdhfr(ATCC 37146)をHindIII及びBglIIで完全に消化してベクターを得、このベクターと上記580bpDNA断片とをT4DNAリガーゼを用いてつなぎあわせ、プラスミドpSV2TMM3を得た。

【0089】(2) プラスミドpSV2TMD7, pS V2TMM3のCOS-1細胞へのトランスフェクショ ン

pSV2TMD7, pSV2TMM3のCOS-1細胞へのトランスフェクションは、前述の実施例1-(2)の方法に従った。それぞれのプラスミドについて、90回のエレクトロポーレーションを行い、培養液をそれぞれ約900m1得た。

【0090】(3) プラスミドpSV2TMD7, pS V2TMM3でトランスフェクションしたCOS-1細 胞の産生するペプチドの精製、定量

前述の実施例3-(2)で得られた培養液900mlを5mMリン酸緩衝液(pH7.4)で平衡化したQセファロースカラムに吸着させ、0.15M NaCl含有5mMリン酸緩衝液(pH7.4)で洗浄後、1.0 M NaCl含有5mMリン酸緩衝液(pH7.4)で30 溶出させた。次いで、この画分を透析により脱塩を行った。次いで、0.2M NaCl含有20mMリン酸緩衝液(pH7.4)で平衡化したDIP-トロンビンカラムに、この画分を通し、活性画分を吸着させ平衡化するのに用いた緩衝液で洗浄後、1.0M NaCl含有20mMリン酸緩衝液(pH7.4)で溶出することによりこの活性画分を得た。次いで、この画分を再度0.2M NaCl含有20mMリン酸緩衝液(pH7.

4) で平衡化したDIP-トロンピンカラムに通し、活性面分を吸着させ平衡化するのに用いた緩衝液で洗浄後、1.0M NaCl含有20mMリン酸緩衝液(pH7.4)で溶出することにより活性面分を得た。

【0091】ついで、この画分をChel x100 (バイオラッド社 カタログ番号143-2832)を 使用してCaイオンを除去した5mMリン酸緩衝液(p H7.4)で透析した後セントリコン(アミコン カタ ログ番号4205)用い濃縮を行った。次いで、上述の 実施例1-(4)-(d)に記載のELISAによりそ れぞのペプチドの定量を行った。その結果、それぞれ5 0μgのペプチドが得られた。pSV2TMD7をトラ 50

・ンスフェクトしたCOS-1細胞の培養液から精製したペプチドをE456Asp, pSV2TMM3をトランスフェクトしたCOS-1細胞の培養液から精製したペプチドをE456Gluと称した。

28

【0092】(4) E456Asp, E456GluのトロンピンによるプロテインCの活性化を促進する活性の測定

前述の実施例3-(3)において精製、定量したペプチドについて、前述の実施例1-(3)の方法に従いトロンピンによるプロテインCの活性化を促進する活性を測定した。結果を図11~12に示す。E456Aspについては、図11に示すように、プロテインCの活性化の際には、0.4-0.5mMのカルシウムイオン濃度において極大地を示す高い活性が検出された。GDPCの活性化の際には、こうした特徴的なカルシウムイオン濃度依存性はみられず、全体的に低い活性が検出された。E456G1uについては、図12に示すように、E456Aspの場合と同様の活性を示したが、プロティンCの活性化の際にはE456Aspに比べ1.3倍の高い活性を示した。

【0093】実施例4

新規なトロンピンによるプロテインCの活性化を促進するペプチドの作製

(1) pSV2TMM4の構築

部位特異的変異の手法を用いてディリーターTMd3の 代わりに、下記の塩基配列: 5'-GAAGCACGG GTCGTCGGGGAACCCCAGG-3' (28 mer) を有するミューテイターTMm4を用いる以外 は前述の実施例1-(1)-(a)と実質的に同様の方 法で、実施例1-(1)-(b)で得られた組換え体ブ ラスミドM13TMD7の一部に3塩基の挿入を行い、 TMM4と称するDNA断片を含む組換え体プラスミド M13TMM4を得た。このTMM4は、配列表の開始 コドン (ATG) から18番目のアミノ酸、及び367 番目から480番目のアミノ酸からなるが、367番目 のAspの前に更にもう1個Aspが挿入付加されてい るペプチドをコードする塩基配列を含む塩基配列を有し ていた。図13に組換え体プラスミドM13TMD7と ミューテイターTMm4がハイブリダイズして3塩基の 挿入が行われているところを示す。更に、この組換え体 プラスミドM13TMM4のDNAをHindIII及 びBamHIで完全消化して、TMM4の約580bp DNA断片を単離した。一方プラスミドpSV2-dh fr (ATCC 37146) をHindIII及びB glllで完全消化してベクターを得、このベクターと 上記580bpDNA断片とをT4DNAリガーゼを用 いてつなぎあわせ、プラスミドpSV2TMM4を得

【0094】(2) pSV2TMM5の構築 部位特異的変異の手法を用いてディリーターTMd3の

代わりに、下記の塩基列: 5' - GAAGCACGGG TCGTCGTCGGGGAACCCCAGG-3' (31mer)を有するミューテイターTMm5を用い る以外は前述の実施例1-(1)-(a)と実質的に同 様の方法で、実施例1~(1)~(b)で得られた組換 え体プラスミドM13TMD7の一部に6塩基の挿入を 行い、TMM5と称するDNA断片を含む組換え体プラ スミドM13TMM5を得た。このTMM5は、配列表 の開始コドン(ATG)から18番目のアミノ酸、及び 367番目から480番目のアミノ酸からなるが、36 7番目のAspの前に更にもう2個Aspが挿入付加さ れているペプチドをコードする塩基配列を含む塩基配列 を有していた。図14に組換え体プラスミドM13TM D7とミューテイターTMm5がハイプリダイズして6 塩基の挿入が行われているところを示す。更に、この組 換え体プラスミドM13TMM5のDNAをHindI II及びBamHIで完全消化して、TMM5の約58 ObpDNA断片を単離した。一方プラスミドpSV2 -dhfr (ATCC 37146) & Hind III 及びBg111で完全消化してベクターを得、このベク ターと上記580bpDNA断片とをT4DNAリガー ゼを用いてつなぎあわせ、プラスミドpSV2TMM5

を得た。 【0095】 (3) pSV2TMM6の構築 部位特異的変異の手法を用いてディリーターTMd3の 代わりに、下記の塩基配列:5'-GAAGCACGG GTCTTCGGGGAACCCCAGG-3' (28 mer)を有するミューテイターTMm6を用いる以外 は前述の実施例1-(1)-(a)と実質的に同様の方 法で、実施例1-(1)-(b)で得られた組換え体プ 30 ラスミドM13TMD7の一部に3塩基の挿入を行い、 TMM6と称するDNA断片を含む組換え体プラスミド M13TMM6を得た。このTMM6は、配列表の開始 コドン (ATG) から18番目のアミノ酸、及び367 番目から480番目までのアミノ酸からなるが、367 番目のAspの前に1個Gluが挿入付加されているペ プチドをコードする塩基配列を含む塩基配列を有してい た。図15に組換え体プラスミドM13TMD7とミュ ーティターTMm6がハイブリダイズして3塩基の挿入 が行われているところを示す。更に、この組換え体プラ スミドM13TMM6のDNAをHindIII及びB amHIで完全消化して、TMM4の約580bpDN A断片を単離した。一方プラスミドpSV2-dhfr (ATCC 37146)をHindIII及びBgl 11で完全消化してベクターを得、このベクターと上記 580bpDNA断片とをT4DNAリガーゼを用いて つなぎあわせ、プラスミドpSV2TMM6を得た。 【0096】(4) COS-1細胞へのトランクフェク ション

TFMT 3 - 213996

30

2 TMD 7, pSV2 TMM 3, pSV2 TMM 4, pSV2 TMM 5, pSV2 TMM 6 について実施例 1 ー (2) の方法に従いCOS - 1 細胞へのトランスフェクションを行った。90回のエレクトロポーレーションを行い、培養液をそれぞれ約900m 1 得た。

【0097】(5)ペプチドの精製、定量 前述の実施例4-(4)で得られた培養液900mlに ついて、実施例3~(3)の方法に従い精製を行った。 この精製品の分子吸光係数を一般的な蛋白質の分子吸光 係数にならい10.0 (E1%1em・280nm=1 0.0)と規定して、それに基づき精製品の量を測定し たところそれぞれ約50μgであった。尚、精製品をポ リアクリルアミドゲル濃度15-25%のグラジエント を用いるSDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動を行 い、CBB染色を行いパンドを観察したところ単一のパ ンドのみ観察された。pSV2TMD7をトランスフェ クトしたCOS-1細胞の培養液から精製したペプチド をE456Asp、pSV2TMM3をトランスフェク トしたCOS-1細胞の培養液から精製したペプチドを E456Glu、pSV2TMM4をトランスフェクト したCOS-1細胞の培養液から精製したペプチドをE 456Asp2、pSV2TMM5をトランスフェクト したCOS-1細胞の培養液から精製したペプチドをE 456Asp3, pSV2TMM6をトランスフェクト したCOS-1細胞の培養液から精製したペプチドをE

【0098】(6) プロテインCの活性化を促進する活性の測定

456GluAspと称した。

前述の実施例4-(5)において精製、定量したペプチドについて、次の方法でトロンピンによるプロテインC の活性化を促進する活性を測定した。

【0099】即ち、0.1M NaCl, 0.5mM CaCl2, 10mg/mlBSAを含む0.02Mトリス塩酸緩衝液(pH8.5)に50μg/mlのプロテインC, 5nMのトロンビン, 5nMの精製した本発明のペプチドを加え37℃で反応させた。反応物は300μg/mlのアンチトロンビンIII及び5mMED TAを加え反応を停止し、生成した活性型プロテインCの量を前述の実施例1-(3)記載の合成基質を用いる方法で測定した。結果を図16,17,18,19.20に示すが、本発明のペプチドを無添加の場合(点線)では、活性化プロテインCの生成は認められなかったが、本発明のペプチドを添加した場合には、反応時間と共に生成した活性化プロテインCの量が増加した。

1 1で完全消化してベクターを得、このベクターと上記
 5 8 0 b p D N A 断片とを T 4 D N A リガーゼを用いてつなぎあわせ、プラスミド p S V 2 T M M 6 を得た。
 【0 0 9 6】(4) C O S - 1 細胞へのトランクフェクション
 実施例1、3及び上記工程で得られたプラスミド p S V 50
 【0 1 0 0】(7) 抗血液凝固作用の測定本発明のペプチドがトロンピンによるフィブリノーゲンのできるフィブリンへの転換を阻害し、血液凝固を実質的に阻害することは、コアギュロメーター(アメルング社、KC10A)を用いて血液凝固時間を測定することによっ実施例1、3及び上記工程で得られたプラスミド p S V 50
 て調べた。即ち、5 m M Ca C 1/2、0、1 M Na

C 1を含む0.05Mトリス塩酸緩衝液(p H 7.5) に3. 0 μ gのフィブリノーゲン (シグマ社、フラクシ ョン1)を加えこれに0-50nMの精製した本発明の ペプチドを加え、ついで全量が0.4m1になるように 10 n Mのトロンビンを加え軽固時間を測定した。結果 を図21, 22, 23, 24, 25に示す。トロンピン に比べ、添加した精製ペプチドの量が多くなるにしたが って血液凝固時間の延長が確認された。

【0101】(8) 血小板軽集抑制作用の確認 本発明のペプチドがトロンビンの血小板凝集作用を実質 10 的に阻害することは、血小板軽集測定装置(NBS社 ヘマトレーサーIV)を用いて評価した。測定操作は、 ヘマトレーサー付属のマニュアルに従った。即ち、3× 10⁵ cells/μlの血小板溶液(Platele t Rich Plasma, PRP) 180 µ 1 12 ONIH unit/mlのトロンピン溶液(シグマ 社, T6759) を40 µ 1 加えると血小板が凝集する が、40NIH unit/mlのトロンピン溶液20 μ 1 に対してトロンピンに対して等モル以上の精製した 本発明のペプチドを含む溶液20μ1を事前に混合して 20 2分間、37℃で保温した後に加えると血小板の凝集は 起きなかった。トロンビンあるいはトロンビンとペプチ ドの混合物をPRPに加えた時間をO分とした。また血 小板凝集はPPP (Platelet Poor Pl a sma) の透過度を100%として測定した。結果を 図26, 27, 28, 29, 30に示す。本発明のペプ チドを添加した場合、血小板の凝集が抑制されることが 確認された。

【0102】実施例5

E456Gluのプロトロンビンリーダーペプチドを使 30 っての発現

(1)プラスミドpSV2PTTMM3の構築 図31に示される行程に従って、E456G1uをコー ドする遺伝子をプコトロンビンのリーダーペプチドを用 いて発現させる為のプラスミドpSV2PTTMM3を 構築した。

【0103】(a) PTTMリンカーの作製 E456Gluをコードする遺伝子をSV40のプロモ ーターの支配下にプロトロンピンリーダーペプチドを用 いて発現させるために、図31中に示す配列を有するP TTMリンカーを作製した。作製の詳細は以下に示すと おりできる。^

【0104】先ず、次の配列を有する4種のオリゴヌク レオチド:

D5'-AGCTTAGCTGACACACTATGG CGCACGTCCGAGGCTTGCAGCTGCC TGGCTGCCTGGCCTGCCCTG TGT-3'

25'-AGCCTTGTGCACAGCCAGCAT GTGTTCCTGGCTCCTCAGCAAGCAC 50 GGTCGCTGCTCGAGCGGGTCCGGCG

GGTCGCTGCTCGAGCGGGTCCGGCG ACCCGTGGAA-3'

35' -GTGCACAAGGCTACACAGGGC. AGCCAGGCCAGGCAGCCAGC TGCAAGCCTCGGACGTGCGCCATAG TGTGTCAGCTA-3'

Ø5'-TCCACGGGGTCGCCGGACCCG CTCGAGCAGCGACCGTGCTTGCTGA GGAGCCAGGAACACATGCTGGCT-3,

をDNA合成機(アプライドパイオシステム社のDNA シンセサイザー、モデル380~A)を用いて常法とお り合成した。次いで、上記オリゴヌクレオチド②、③の 5' 末端をT4ポリヌクレオチドキナーゼによりリン酸 化した後、上記オリゴヌクレオチドの、全と混合しアニ ーリングすることによりPTTMリンカーを得た。

【0105】(b)pSV2PTTMM3の構築 まず、実施例1-(1)-(a)で作製したM13TM D3をAvall, EcoRlで完全消化し、E456 Aspをコードする遺伝子を含有する約520bpのA vall-EcoRI断片を分離、精製した。さらに、 この520bpのDNA断片をMung Bean N uclease (宝酒造、2420A)を用いて末端を 平滑化した後BamHIで消化し、約520bpの断片 を得た。一方、pSV2-dhfr(ATCC 371 46) をHindIII及びBglIIで完全消化しべ クターを得た。次いで、このベクターと上記520bp DNA及び実施例5-(1)-(a)で作製したPTT MリンカーをT4リガーゼを用いて連結することにより pSV2PTTMM3を得た。

【0106】(2) プラスミドpSV2PTTMM6の 構築

図32に示される行程に従って、E456GluAsp をコードする遺伝子をプロトロンビンのリーダーペプチ ドを用いて発現させる為のプラスミドpSV2PTTM M6を構築した。

【0107】(a) PTTM2リンカーの作製 E456GluAspをコードする遺伝子をSV40の プロモーターの支配下にプロトロンピンリーダーペプチ ドを用いて発現させるために、図32に示す配列を有す るPTTM2リンカーを作製した。作製の詳細は以下に 示すとおりである。先ず、次の配列を有する4種のオリ ゴヌクレオチド:

O5'-AGCTTAGCTGACACACTATGG CGCACGTCCGAGGCTTGCAGCTGCC TGGCTGCCTGGCCCTG TGT-3'

25'-AGCCTTGTGCACAGCCAGCAT GTGTTCCTGGCTCCTCAGCAAGCAC

30

ACCCGTGGAAGAC-3'

\$\oldsymbol{\Omega} - GTGCACAAGGCTACACAGGGC AGCCAGGCCAGGCAGCCAGGCAGC TGCAAGCCTCGGACGTGCGCCATAG TGTGTCAGCTA-3'

②5' -GTCTTCCACGGGTCGCCGGAC
CCGCTCGAGCAGCGACGTGCTTGCT
GAGGAGCCAGGAACACATGCTGGCT
-3'

をDNA合成機(アプライドバイオシステム社のDNAシンセサイザー、モデル380-A)を用いて常法にどおり合成した。次いで、上記オリゴヌクレオチド②、③の5'末端をT4ポリヌクレオチド中でによりリン酸化した後、上記オリゴヌクレオチド①、④と混合しアニーリングすることによりPTTM2リンカーを得た。【0108】(b) pSV2PTTMM6の構築

【0108】(b) pSV2PTTMM6の構築まず、実施例1-(1)-(a) で作製したM13TM D3をAvall, EcoRlで完全消化し、E456 Aspをコードする遺伝子を含有する約520bpのAvall-EcoRl断片を分離、精製した。さらに、この520bpのDNA断片をMung Bean Nuclease (宝酒造、2420A)を用いて末端を平滑化した後BamHlで消化し、約520bpの断片を得た。一方、pSV2-dhfr(ATCC 37146)をHindlll及びBglllで完全消化しベクターを得た。次いで、このベクターと上記520bp DNA及び実施例5-(2)-(a)で作製したPTT M2リンカーをT4リガーゼを用いて連結することによりpSV2PTTMM6を得た。

【0109】(3) プラスミドpSV2PTTMM3、 pSV2PTTMM6のCHO細胞へのトランスフェク ション

PSV2PTTMM3のCHO細胞へのトランスフェクションは、前述の実施例1ー(4)ー(b)の方法に従った。1ヶ月後に細胞のコロニーが出現した。各々の細胞をメントレキセート(MTX、和光純薬)濃度が、20nM,200nMとなるように順次増加させていき、トロンビンによるプロテインCの活性化を促進する作用を有するペプチドの高生産株(PTTM)を樹立した。この細胞を150μg/mlプロリン、10%(v/v)DFCS、5μg/mlピタミンK1(Aquamephyton,Mrck Sharp and Dohome社)含有のDMEM培地で増殖させ、培地の血清濃度を1%に減少させた同培地で培養し、培養液11を得た。

【0110】pSV2PTTMM6についても同様にC HO細胞への導入を行い、高生産株 (PTTM2)を樹立し、培養液11を得た。

【0111】(4) ペプチドの精製、定量 前述の実施例5-(3)で得られたPTTM、PTTM 50

2の培養被11をそれぞそれ、実施例3-(3)の方法 に従い精製した。精製品の分子吸光係数を一般的な蛋白 質の分子吸光係数にならい $10.0(E^{1*}_{1cm}-2$ $80_{nm}=10.0)$ と規定して、それに基づき精製品 の量を計算したところそれぞれ約 50_{μ} g であった。

34

の量を計算したとこってれてればいるりµgであった。 尚、精製品をポリアクリルアミドゲル濃度5-10%の グラジエントを用いるSDS-ポリアクリルアミドゲル 電気泳動を行い、CBB染色を行いバンドを観察したと ころ単一のバンドのみ観察された。PTTM細胞の培養 液から精製されたペプチドをE456Glaと称した。 PTTM2細胞の培養液から精製されたペプチドをE4 56GlaAspと称した。

【0112】(5) トロンビンによるプロテインCの活性化を促進する活性の測定

前述の実施例3 - (3)で精製したペプチドE456G 1 uについて、分子吸光係数を一般的な蛋白質の分子吸光係数にならい10.0 (E^{1} % 1 cm・280 nm= 10.40) と規定して、それに基づき精製したペプチドの量を計算した。さらに、このE456G 1 u及び実施例5 - (4)において精製、定量したペプチドE456 G 1 a 1 E456G 1 a 1 A 1 a 1 a 1 b 1 cm・1 cm・1

【0113】E456GIa及び、E456Gluについての結果を図33、34に、E456GlaAspについての結果を図35に示すが、本発明のペプチドを無、添加の場合(点線)では、活性化プロテインCの生成は認められなかったが、本発明のペプチドE456Gla、E456GlaAspまたはE456Gluを添加した場合には、反応時間と共に生成した活性化プロテインCの量が増加した。E456Glaの方がE456Gluに比べ生成した活性化プロテインCの量が30分の時点で20%多かった。また、E456GlaAspの方がE456Gluに比べ生成した活性化プロテインCの量が30分の時点で80%多かった。

【0114】(6) yカルボキシグルタミン酸の確認 (a) N末端アミノ酸配列の決定

上記行程により精製したE456G1a及びE456G1aAspを、それぞれ01、%(v/v)SDS水溶液で室温で16時間透析してアミノ酸配列分析用試料とした。次いで、アミノ酸シークエンサー(アプライドバイオシステムモデル470A)を用い、R. M. Hewickらの方法[J. Biol. Chm, 256, 7990(1981)]に従い、N末端側より順次エドマン分解を行った。遊離してくるフェニルチオヒダントイン・アミノ酸をHPLC(スペクトロフィジック社、SP8100)及びゾルバックODSカラム(デュポン社)を用い分析を行い、アミノ酸配列を決定した。その結果E456G1aについては、下記のアミノ酸配列が明らかになった。

Pro-Val-X-Pro-X-Phe-Arg-A

また、E456GlaAspについては、下記のアミノ 酸配列が明らかになった。

Pro-Val-X-Asp-Pro-X-Phe-Arg-Ala-

Xで示すサイクルでは、アミノ酸は検出できなかった。 【0115】(b) γカルボキシグルタミン酸の確認 上記行程により精製したE456GlaE456Gla Aspを、それぞれM. J. Jorgensenら [J. Biol. Chem, 262, 14, 6729-6734(1987)]の方法に従いアミノ酸分析を行った。精製したペプチドを2M水酸化カリウム中で110℃、22時間加水分解し、データシステム(ベックマン、モデル126)付きのアミノ酸分析計(ベックマン、モデル119CL)を用いアミノ酸分析を行ったところ、両者についてγカルボキシグルタミン酸が認められた。

【0116】(7)抗血液凝固作用の測定

本発明のペプチドがトロンビンによるフィブリノーゲン 20 のフィブリンへの転換を阻害し、血液凝固を実質的に阻害することは、実施例4-(7)の方法に従い測定した。 E456Glaについての結果を図36に、E456GlaAspについての結果を図37に示す。トロンビンに比べ、添加した精製ペプチドの量が多くなるにしたがって血液凝固時間の延長が確認された。

【0117】(8)血小板凝集抑制作用の確認

本発明のペプチドがトロンビンの血小板凝集作用を実質的に阻害することは、実施例4-(8)の方法に従い測定した。E456G1aについての結果を図38に、E 30456G1aAspについての結果を図39に示す。本発明のペプチドを添加した場合血小板の凝集が抑制されることが確認された。

[0118]

【実施例6】 E 4 5 6 A s p, E 4 5 6 G l uのアクレ モニウム・クリソゲナムにおける発現

(1) プラスミドpMTMD7の構築

図40、41に示される行程に従って、E456Asp をコードする遺伝子をアクレモニウム・クリソゲナム由 来のPGKプロモーター支配下に発現させるためのプラ スミドpMTMD7を構築した。

【0 1 1 9】 (a) PGTMリンカーの作製・

E456Aspをコードする遺伝子の開始コドンをアクレモニウム・クリソゲナムPGK遺伝子の開始コドンの位置に正確に一致させるために、図40中に示す配列を有するPGTMリンカーを作製した。作製の詳細は以下に示すとおりである。先ず、次の配列を有する2種のオリゴヌクレオチド:

D5'-CGCGTCGATTCACAGTCAAAA TGCTTGGGGTCCTG-3' **25'-GGACCAGGACCCCAAGCATTT**TGACTGTGAATCGA-3'

を自動DNA合成機(アプライドバイオシステム社のDNAシンセサイザー、モデル380-A)を用いて常法 どうり合成した。ついで、上記オリゴヌクレオチドの、 ②を混合しアニーリングすることによりPGTMリンカーを得た。

【0120】(b) pUMPGTMD7の構築

まず、実施例1-(1)-(b)で作製したM13TM 10 D7について、メチル化能マイナスの宿主を使用し2本 鎖DNAを調製後、AvaII, XbaIで完全消化し N端コード域の一部を欠いたE456Aspをコードする遺伝子を含有する約540bpのAvaII-XbaI断片を分離、精製した。一方、UM20(1BI社 カタログ番号33700)をM1uI, XbaIで切断し約7.3KbのDNA断片を分離精製した。ついで、これら2種のDNA断片と上記行程で得られたPGTM リンカーとをT4リガーゼを用いて連結することによりpUMPGTMD7を得た。

20 【0121】 (c) p P G T M D 7 の構築

まず、上記行程で作製したpUMPGTMD7をM1u I、PvuIIで完全消化し、PGK5^b 非コード域の 一部及びE456Aspをコードする遺伝子を含む約5 10bpのM1uI-PvuII断片を分離、精製し た。一方、松田らの方法(特願平2-219032)に 従い得られたアクレモニウム・クリソゲナム由来のPG Kプロモーター、PGKターミネーターを含むプラスミ ドpPGACY2をM1uI、NruIで切断し約4. 8KbのDNA断片を分離精製した。ついで、これら2 種のDNA断片を74リガーゼを用いて連結することに よりpPGTMD7を得た。

【0122】(d) pMTMD7の構築

上記行程で構築されたアクレモニウム・クリソゲナム由 来PGKプロモーター、E456Aspをコードする遺 伝子、アクレモニウム・クリソゲナム由来PGKターミ ネーターからなるE456Asp発現単位(E456A s p 発現単位と称する。)を含むプラスミド p P G T M D7をSfilで切断し、2.6KbのE456Asp 発現単位を含むDNAフラグメントを分離精製した。一 方、松田らの方法(特願平2-219032)に従い得 られたプラスミドpBSFAHY83をSfilで切断 し、さらに、アルカリホスホターゼ処理を施した。つい で両者を、E456Asp発現単位のDNAフラグメン ト濃度が高い条件下でT4リガーゼで連結せしめ、E. coliHB101にトランスフォームした後、アンピ シリン(100μg/ml)を含有するL-プロス寒天 培地上に広げ、37℃で一晩培養し、コロニーを形成さ せた。次いで、該コロニーからランダムにより個を選択 し、その各々より組換えコスミドDNAを抽出し、Bs t E I I で切断した後、アガロースゲル電気泳動による

解析を行い、その結果、ベクター1分子当たり多数のE 456Asp発現単位が挿入された組換え体コスミド1個を選択し、これをpMTMD7と命名し、大量に調製した。尚、上記の解析の結果からpMTMD7には、少なくとも5コピー以上のE456Asp発現単位が含まれていると推定された。

【0123】(2) プラスミドpMTMM3の構築 図42、43に示される行程に従って、実質的には、実施例6-(1) に記載されたのと同様の方法で、E45 6Gluをコードする遺伝子をアクレモニウム・クリソ 10 ゲナム由来のPGKプロモーター支配下に発現させるためのプラスミドpMTMM3を構築した。

【0124】(a)まず、実施例3-(1)で得られたM13TMM3をAvall,Xbalで完全消化し、N端コード域の一部を欠いたE456Gluをコードする遺伝子を含有する約540bpのAvall-Xbal断片を分離、精製した。一方、UM20(1BI社カタログ番号33700)をMlul,Xbalで切断し約7.3KbのDNA断片を分離精製した。ついで、これら2種のDNA断片と上記実施例6-(1)-

(a) で得られたPGTMリンカーとをT4リガーゼを 用いて連結することによりpUMPGTMM3を得た。【0125】(b) pPGTMM3の構築

まず、実施例6-(2)-(a)で作製したpUMPG TMM3をMluI、PvulIで完全消化し、PGK 5'非コード域を一部含むE456Gluをコードする 遺伝子を含有する約510bpのMluI-PvulI 断片を分離、精製した。一方、松田らの方法(特願平2-219032)に従い得られたアクレモニウム・クリソゲナム由来のPGKプロモーター、PGKターミネーターを含むプラスミド pPGACY2をMluI、NruI、で切断し約4.8KbのDNA断片を分離精製した。ついで、これら2種のDNA断片をT4リガーゼを用いて連結することによりpPGTMM3を得た。

【0126】 (c) pMTMM3の構築

実施例6-(2)-(b)で構築されたアクレモニウム・クリソゲナム由来PGKプロモーター、E456G1 uをコードする遺伝子、アクレモニウム・クリソゲナム由来PGKターミネーターからなるE456G1 u発現単位(E456G1 u発現単位と称する。)を含むプラ 40スミドpPGTMM3をSfiIで切断し、2.6KbのE456G1 u発現単位を含むDNAフラグメントを分離精製した。一方、松田らの方法(特願平-219032)に従い得られたプラスミドpBSFAHY83をSfiIで切断し、さらに、アルカリホスターゼ処理を施した。ついで両者を、E456G1 u発現単位のDNAフラグモント濃度が高い条件下でT4リガーゼで連結せしめ、E.coliHB101にトランスフォームした後、アンピンリン(100μg/ml)を含有するLープロス寒天培地上に広げ、37℃で一晩培養し、コロ 50

ニーを形成させた。次いで、該コロニーからランダムに 10個を選択し、その各々より組換えコスミドDNAを 抽出し、BstEIIで切断した後、アガロースゲル電 気泳動による解析を行い、その結果、ベクター1分子当 たり多数のE456Glu発現単位が挿入された組換え体コスミド1個を選択し、これをpMTMM3と命名し、大量に調整した。尚、上記の解析の結果からpMT MM3には、少なくとも5コピー以上のE456Glu 発現単位が含まれていると推定された。

【0127】(3)pMTMD7及びpMTMM3のア クレモニウム・クリソゲナムへの導入

(a) プロトプラストの調製

プロトプラストの調製に用いた培地バッファーは、以下の通りに調製した。CM培地:ショ糖20g/リン酸二水素カリウム0.5g/リン酸水素二カリウム0.5g/塩化カリウム0.5g/硫酸マグネシウム(7水塩)0.5g/硫酸鉄(1I)(7水塩)0.01g/硝酸ナトリウム3g/イーストエキストラクト4g/ペプトン10gを水11に溶解したもの。

20 CM固形培地: 1. 5%の寒天を含有するCM培地。 GAG培地: グリセロール40g/アスパラギン4g/塩化カルシウム0. 1g/塩化ナトリウム0. 1g/微量金属溶液 [硫酸マグネシウム(7水塩)4g/硫酸鉄(11)(7水塩)0. 4g/硫酸マンガン(4水塩)0. 16g/硫酸亜鉛(7水塩)0. 4g/無水硫酸銅0.04gを水1Lに溶解したもの]25ml/0.1 Mリン酸バッファー(pH7.0)30mlを水1Lに含有する培地。

P-バッファー: 0.6M塩化カリウム/0.01M塩 化マグネシウム/0.025M塩化カルシウム CM固形培地上で30℃で5日間生育させたアクレモニ ウム・クリソゲナム(ATCC11550)の菌糸体を CM培地50mlに接種し、回転式振とう機(250 r. p. m)上、30℃で3日間培養した。更に該菌液 1mlを50mlのGAG培地に接種して、30℃で2 0時間培養した。得られた培養液50mlを3500 r. p. mで10分間遠心し、菌糸体を沈澱させた後、 0. 9%のNaCl溶液で洗浄し、0. 01Mジチオス レイトールを含んだマクイルベイン級衝液(O. 1 Mク エン酸、0.2Mリン酸ナトリウム、pH7.3)20 m1に懸濁し、30℃で1時間、おだやかに振とうし た。次いで菌糸体を3200r.p. m10分間の遠心 で沈澱させ、Pーパッファーで洗浄した後、ノボザイム (Novo社)を10mg/mlの濃度で含有するP-バッファー10m1に懸濁し、30℃で1時間おだやか に振とうした。該反応液を800r.p. mで30秒間 遠心して得た上瀆を、ろ紙(TOYO FILTER PAPER 5A)を用いて濾過する事により、菌糸体 とプロトプラストを分離した。次いで該濾液を3000 r. p. mで5分間遠心し、プロトプラストを沈澱させ

た後、P-バッファーで1回洗浄し、プロトプラストが 3×10⁸/m1の濃度となるようにP-バッファーに 懸濁した。

【0128】(b) pMTMD7及びpMTMM3によるプロトプラスト形質転換、及び培養

上記6-(3)-(a)で得たプロトプラスト懸濁液 O. 1mlに、pMTMD7とpMTMM35μgずつ 含む溶液 10 μ 1 を加えた後、0.05 m 1 の P E G 溶 液を加え、かるく混合した。該混合液を氷上に25分間 静置した後、PEG溶液(25%ポリエチレングリコー $n (\sim 4000) / 0.01Mhyz (pH8.0) /$ 0.05M塩化カルシウム/0.6M塩化カリウム)を 1ml加えて、室温で更に30分間静置した。かくして 得られた形質転換プロトプラスト懸濁液を0.2mlず つプロトプラスト再生培地 [文献(イソガイら:Agェ ic. Biol. Chem. 1987, 51, 2321 -2329) に記載されているBRM培地] を25ml 含有するプレート上に広げ15℃で20時間培養した。 次いで、該プレートに4.5mgのハイグロマイシンB を含み、50℃に保温した同上のBRM培地5m1を重 20 層した後、28℃で14日間培養した。その結果、ハイ グロマイシンBに耐性となった形質転換体(以下、HY B形質転換体と称する。) がそれぞれ50株出現した。 【0129】(c)形質転換体の培養上清のトロンピン によるプロテインCの活性化を促進する活性の測定 このようにして得られたpMTMD7、pMTMM3に よるHYB形質転換体を各々3株、CM培地30m1に 接種し、30℃で3日間振とう培養した。(220 r. p. m) 該培養液1m1を遠心分離にかけ(1500 r. p. m、5分) 上清を回収し、実施例1-(3)の 30 方法にしたがってトロンビンによるプロテインCの活性 化を促進する活性を測定したところ全ての株について活 性が認められた。これに対して非転換株であるアクレモ ニウム・クリソゲナム (ATCC11550) には、全 く該活性が検出されなかった。結果を表3に示す。

【0130】 (4) E456Asp、E456Gluの

40

以上のようにして得られた株D71とM31について各々、CM培地500m1に接種し、30℃で5日間振とう培養(220r.p.m)した。その後、培養液を遠心して上清を回収し、得られた培養上清500m1より実施例3~(3)の方法に従い本発明のペプチドを精製した。精製品の分子吸光係数を一般的な蛋白質の分子吸光係数にならい10.0(E¹*₁cm・280nm=10.0)と規定して、それに基づき精製品の量を計算したところそれぞれ、約50μgであった。尚、精製品をポリアクリルアミドゲル濃度15~25%のグラジエントを用いるSDS-ポリアクリルアミドゲル遺気が動を行い、CBB染色を行いバンドを観察したところ24Kと22Kの2本のバンドが観察された。

【0131】(5)トロンビンによるプロテインC活性化を促進する活性の確認

上記行程において精製したE456Asp、E456G 1 uの両ペプチドについて実施例4-(6)の方法に従いトロンビンによるプロテインC活性化を促進する活性を促進した。結果を図44~45に示すが本発明のペプチドを無添加の場合(点線)では、活性化プロテインCの生成は認められなかったが、本発明のペプチドE456AspまたはE456G1 uを添加した場合には、反応時間と共に生成した活性化プロテインCの量が増加した

【0132】(6)抗血液凝固作用の測定

本発明のペプチドがトロンビンによるフィブリノーゲンのフィブリンへの転換を阻害し、血液凝固を実質的に阻害することは、実施例4-(7)の方法に従い測定した。結果を図46~47に示す。トロンビンに比べ、添加した精製ペプチドの量が多くなるにしたがって血液凝固時間の延長が確認された。

(7) 血小板凝集抑制作用の確認

本発明のペプチドがトロンビンの血小板凝集作用を実質的に阻害することは、実施例4-(8)の方法に従い測定した。結果を図48~49に示す。本発明のペプチドを添加した場合、血小板軽集が抑制された。

【表1】

寿 1

プラスミド	战料	活性	ペプチド量	此 活 性
		u/ml	mg/ml	u/mg
pSV2TMD7	培養液	1210	2.803	5809
pSV2TMD8	培養液	7	0.510	14
コントロール	COS-1報路等養液	検出されず	検出されず	

表 2

ペ ブ チ ド 阻 害 定 数 (Ki) (μ M) ペプチド A 阻害活性なし ペプチド B 配客活性なし ペプチド C 96

【表3】

表 3

		•
第 株	プラスミド	活 性 (u/ml)
D71	pMTMD7	910
D72	pMTMD7	745
D73	pNTMD7	370
M31	EMDATMQ	926
M32	pMTMM3	800
M33	EMMTMq	482
アクレモニウム・クリンゲナム (ATOC11550)	-	0

[0133]

【実施例7】 D71株の培養

前述の実施例6で得られたD71株をMM培地、CM培地30mlにそれぞれ接種した。さらに、50μg/mlのAntipain(シグマ社、A6271)を添加した上記2種の培地にも接種し、30℃で2日間振とう培養した。(220r.p.m)該培養液1mlを遠心分離にかけ(15000r.p.m、5分)上清を回収 40し、上記実施例1-(3)の方法に従いトロンビンによるプロテインC活性化を促進する活性の測定を行った。結果を表4に示すが、Antipainを添加した培養のほうが、3~4倍高い活性を示した。

[0134]

【実施例8】 D71株の産生するペプチドの精製 (1) D71株の培養

前述の実施例6で得られた株D71についてCM培地1 00m1に接種し、30℃で5日間振とう培養(220 r. p. m) した。その後、遠心(5000r. p. m、20min)により菌体を回収後培養液を遠心して 上清を回収し、50μg/mlのAntipain(シ グマ社、A6271)含有のMM培地1Lに植菌し28 ℃で4日間培養した。得られた培養上清1Lを0、22 μmのフィルターで瀘過した。

【0135】(2) DIP-トロンピンカラムによる精製

40 上記行程で得られた培養液を20mMリン酸級衝液(p H7.4)で平衡化したQセファロースカラムに吸着させ、0.15M NaCl含有5mMリン酸級衝液(p H7.4)で洗浄後、0.3M NaCl含有5mMリン酸級衝液(pH7.4)で溶出させた。次いでこの画分を透析により脱塩を行った。次いで、N.L.Esmonら[J.Biol.Chm.257,859(1982)]の方法に従って作製したジイソプロピルフォスフォロートロンビンを、P.Cuatr casas[J.Biol.Chem.245,3059(19750)]の方法に従ってプロムシアン化したアガロースに

結合させて作製したジイソプロピルフォスフォロートロ ンピンアガロースカラム(以下DIP-トロンピンカラ ムと略す。) を0. 2M NaCl含有20mMリン酸 **緩衝液(pH7.4)で平衡化し、この画分を通し、活** 性画分を吸着させ平衡化するのに用いた緩衝液で洗浄 後、1.0M NaCl含有20mMリン酸緩衝液(p H7. 4)で溶出することによりこの活性面分を得た。 次いでこの画分を透析により脱塩を行った。次いで、 0.2M NaCl含有20mMリン酸緩衝液(pH 7. 4) で平衡化したDIP-トロンピンカラムに再度 10 この画分を通し、活性画分を吸着させ平衡化するのに用 いた緩衝液で洗浄後、1. OM NaCl含有 20m Mリン酸緩衝液 (pH7.4) で溶出することによりこ の活性画分を得た。この精製品の分子吸光係数を一般的 な蛋白質の分子吸光係数にならい10.0(E1% 1 cm・280 nm=10.0) と規定して、それに基 づき精製品の量を計算したところ約1mgであった。上 記行程において精製したE456Aspのペプチドにつ いて、前述の実施例1-(3)の方法に従い、トロンビ ンによるプロテインC活性化を促進する活性を測定した 20 ところ図50に示すとおり本発明のペプチドを加えた場 合(点線)には、活性化プロテインCの生成は認められ なかったが、本発明のペプチドE 456As pを添加し た場合には、反応時間と共に生成したプロテインCの量 が増加した。また、精製品をポリアクリルアミドゲル濃 度15-25%のグラジエントのSDS-ポリアクリル アミドゲル(第一化学薬品製、SDS-PAGプレート 15/25, 1010) を用い電気泳動を行い、CB B(クマシープリリアントプルー)染色を行いバンドを 観察したところ図53(レーン1)に示すとおり分子量 30 24Kと22Kの2本のバンドが観察された。

【0136】(3) 抗TMモノクローナル抗体カラムの 作製

(a) 抗TMモノクローナル抗体の取得

抗TMモノクローナル抗体の作製は、Maruyama 5の方法[J. Biol. Chem. 260, 1543 2 (1985)] に従った。即ち、胎盤より精製したT Mを抗原とし、Balb/Cマウスに数回免疫後、マウ スの脾臓細胞液を調製し、適当なラインからのマウス骨 髄腫細胞とポリエチレングリコール等の融合促進剤の使 用により、細胞融合させる。細胞融合に用いるマウス骨 随踵細胞は、例えば、P3-X63-Ag8-U1細胞 (P3-U1) [Yelton5, Current, T opics in Microbiology and Immunology, 81, 1 (1978)] 等が用 いられる。融合した細胞を適当な選択培地、例えば、H AT(ヒポキサンチン・アミノブテリン・チミジン)培 地を用いて選択する。このようにしてハイブリドーマ細 **胞が検出された後、その培養上清を採取し、TMに対す** る抗体についてTMを固相抗原としたELISA(酸素 免疫定量法)によりスクリーニングする。 TMに対する 抗体を産生するハイプリドーマ細胞を適当な方法、例え ば限外希釈法によりクローン化する。その結果、2種の 抗TMモノクローナル抗体が得られ、それぞれ抗TMモ ノクローナル抗体1、2と命名した。

44

【0137】(b) モノクローナル抗体のエピトーブの 決定

抗TMモノクローナル抗体1、2のトロンビンへの結合 は、次のような方法で調べた。前述の実施例1-(4) - (b) で精製したTMを0.1M 重炭酸ナトリウム 緩衝液 (pH9. 2) で2. 5 µ g/m 1 となるように 希釈し、50µ1/穴となるように96穴の平底EL1 SA用マイクロタイタープレートに分注する。3時間 後、プレートの穴を0.1M 重炭酸ナトリウム緩衝液 (pH9、2)で洗浄し、1%BSA含有PBSを10 0μ1/穴となるように入れ4℃、一晩プロッキングを 行う。次いで、抗TMモノクローナル抗体1、2を含む 培養上清を50μ1/穴となるように入れ、25℃、2 時間反応させる。次いで、1 μ.g/mlとなるようにP BSで希釈したトロンピンを50µ1/穴となるように 入れ、25℃、30分反応させる。PBSで洗浄後、P BSに0.3mg/mlの濃度で溶解したH-D-Ph e-Pip-Arg-pNA(カビ社 S2238)を 100μ1/穴で加えた。37℃、1時間の反応後、遊 離したpNA(パラニトロアニリン)を410nmの測 定波長で測定した。結果を表5に示すが、モノクローナ ル抗体を含まない培地を加えた場合は、トロンビンは、 固相のE456Aspに結合し、その状態でS2238 を分解し、pNAを生成する。抗TMモノクローナル抗 体1は、トロンビンのTMへの結合を阻害し、その結果 p N A の生成が減少した。一方、抗TMモノクローナル 抗体2は、トロンビンのTMへの結合を阻害せずpNA の生成は、抗体無しの場合と変わらなかった。よってモ ノクローナル抗体 1 は、TMのトロンビン結合部位を認 識し、モノクローナル抗体2は、TMのトロンビン結合 部位以外を認識することが明らかになった。更に、抗工 Mモノクローナル抗体1、2の、TMによるトロンピン のプロテインC活性化の促進作用に対する影響を調べ た。即ち、モノクローナル抗体を含む培養上清100μ 1と前述の実施例1-(4)-(b)で精製したTM (30u/ml) 100µlを混合し、4℃、14時間 反応させる。次いで、前述の実施例1-(3)の方法に 従い、トロンビンのプロテインCの活性化を促進する活 性の測定を行った。結果を表6に示す。抗TMモノクロ ーナル抗体1、2は、両方ともTMによるトロンピンの プロテインC活性化のを促進を阻害した。以上の結果よ りモノクローナル抗体1、2は、両者ともTM上のトコ ンピンのプロテインC活性化の促進に関わる活性部位を 認識する。TMのトロンピンのプロテインC活性化の促 進に関わる活性部位は、2つの必須部位即ち、プロテイ

ンC結合部位、トロンビン結合部位が必要である。その中で、モノクローナル抗体1は、トロンビン結合部位を 認識し、モノクローナル抗体2は、それ以外の活性に関 与する部位おそらくプロデインC結合部位を認識すると いうことが明らかになった。

【0138】(c) モノクローナル抗体カラムの作製2種のモノクローナル抗体は、ハイブリドーマを組織適合性動物、ヌードマウス等の腹腔内にて増殖させて得た腹水より、塩析、イオン交換クロマトグラフィー、プロテインAーカラム等の分離精製操作により精製した。このようにして精製した抗TMモノクローナル抗体を、それぞれCNBrーactivatedSepharose 4B(ファルマシア社、52-1153-00-A1)にファルマシア社のマニュアル(Affnity Chromatographyprinciples & methods)に従いカップリングし、モノクローナル抗体カラムを作製した。このようにして作製したカラムをそれぞれ抗TMモノクローナル抗体カラム1、2と称した。

【0139】(4) 抗TMモノクローナル抗体カラム1 による精製

上記行程8-(1)で得られた培養液を20mMリン酸 緩衝液(pH7、4)で平衡化したQセファロースカラ ムに吸着させ、O. 15M NaCl含有5mMリン酸 緩衝液 (pH7、4) で洗浄後、0.3M NaCl含 有5mMリン酸緩衝液(pH7.4)で溶出させた。こ の画分にNaClを終濃度O.5Mとなるように添加 し、次いで、上記行程8-(3)で作製した抗TMモノ クローナル抗体カラム1を0.5M NaCl含有20 mMリン酸緩衝液 (pH7. 4) で平衡化した後に、こ 30 の画分を通し活性画分を吸着させ、平衡化するのに用い た緩衝液で洗浄後、0.5M NaCl含有0.2Mグ リシン・塩酸緩衝液 (pH2.5) で溶出することによ りこの活性画分を得た。この精製品の分子吸光係数を一 般的な蛋白質の分子吸光係数にならい10.0(E1% 1 cm・280 nm=10.0) と規定して、それに基 づき精製品の量を計算したところ約1mgであった。上、 記行程において精製したE456Aspのペプチドにつ いて、前述の実施例1-(3)の方法に従い、トロンビ ンによるプロテインC活性化を促進する活性を測定した 40 ところ図5.1に示すとおり本発明のペプチドを加えない 場合(点線)には、活性化プロテインCの生成は認めら れなかっが、本発明のペプチドE456Aspを添加し た場合には、反応時間とともに生成したプロテインでの 量が増加した。また、精製品をポリアクリルアミドゲル **濃度15-25%のグラジエントのSDS-ポリアクリ** ルアミドゲル(第一化学薬品製、SDS-PAGプレー ト15/25, 1010) を用い電気泳動を行い、CB B(クマシープリリアントブルー)染色を行いパンドを 観察したところ図53 (レーン2) に示すとおり分子量 50 46

24Kと22Kの2本のパンドが観察された。 【0140】(5)抗TMモノクローナル抗体カラム2

【0140】(5)抗TMモノクローナル抗体カラム2 による精製

上記行程8-(1)で得られた培養液を、20mMリン 酸緩衝液 (pH7.4) で平衡化したQセファロースカ ラムに吸着させ、0: 15M NaCl含有5mMリン 酸緩衝液 (pH7. 4) で洗浄後、0. 3M NaCl 含有5mMリン酸緩衝液(pH7.4)で溶出させた。 この画分にNaClを終濃度O. 5Mとなるように添加 し、次いで、上記行程8-(3)で作製した抵TMモノ クローナル抗体カラム2を0.5M NaC1含有20 mMリン酸緩衝液(pH7.4)で平衡化した後に、こ の画分を通し活性画分を吸着させ、平衡化するのに用い た緩衝液で洗浄後、0.5M NaCl含有0.1M酢 酸緩衝液 (pH4.0) で溶出することによりこの活性 画分を得た。次いでこの画分を透析により脱塩を行っ た。この精製品の分子吸光係数を一般的な蛋白質の分子 吸光係数にならい10.0 (E^{1 *}1 cm · 280 nm =10.0)と規定して、それに基づき精製品の量を計 算したところ約1mgであった。上記行程において精製 したE456Aspのペプチドについて、前述の実施例 1-(3)の方法に従い、トロンビンによるプロテイン C活性化を促進する活性を測定したところ図52に示す。 とおり本発明のペプチドを加えない場合(点線)には、 活性化プロテインCの生成は認められなかったが、本発 明のペプチドE456Aspを添加した場合には、反応 時間とともに生成したプロテインCの量が増加した。ま た、精製品をポリアクリルアミドゲル濃度15-25% のグラジエントのSDS-ポリアクリルアミドゲル(第 一化学薬品製、SDS-PAGプレート15/25, 1 010)を用い電気泳動を行い、CBB(クマシープリ リアントブルー) 染色を行いバンドを観察したところ図 53(レーン3)に示すとおり分子量24Kと22Kの 2本のバンドが観察された。

【0141】(6) N末端アミノ酸配列の確認上記行程8-(2)、(4)、(5)で精製したE456Aspについて、それぞれ2μgを水で透析し、アミノ酸配列分析用試料とした。次いでアミノ酸シークエンサー(アプライドバイオシステム モデル 470A)を用い、R. M. Hewickらの方法[J. Bio1. Chem, 256, 7990(1981)]に従いN末端側より順次エドマン分解を行った。遊離してくるフェニルチオヒダントイン・アミノ酸をHPLC(スペクトロフィジックス社、SP8100)及び、ゾルバックODSカラム(デュポンシ社)を用い分析を行い、N末端アミノ酸配列を決定した。その結果、それぞれのペプチドは全て下配に示すアミノ酸配列を持つことが明らかになった。

A s p - P r o - X - P h e - A r g - A l a - A s n - X - G l u -

Tyr-Gln-X-Gln-Pro-Leu-X-G ln-Thr-

Ser-Tyr(Xは不明のアミノ酸)

[0142]

【実施例9】

(1) プラスミドpSV2TMD9の構築

部位特異的変異の手法を用いてディリーターTMd3の 代わりに、下記の塩基配列: 5'-CGGAGGCCG CTCAGATGTCCGTGCA-3' (25me r)を有するディリーターTMd9を用いる以外は上記 実施例1-(1)-(a)と実質的に同様の方法で、実 施例1-(1)-(b)で得られた組換え体プラスミド M13TMD7 の一部を削除して、114塩基の削除 を行い、TMD9と称するDNA断片を含む組換え体プ ラスミドM13TMD9を得た。このTMD9は、開始 コドン (ATG) から18番目のアミノ酸、及び、36 7番目から442番目のアミノ酸からなるペプチドをコ ードする塩基配列を含む塩基配列を有していた。図54 に組換え体プラスミドM13TMD7とディレーターT Md9がハイブリダイズじてDNA断片TMD7に対応 20 するDNA領域の一部が削除されるところを示す。更 に、この組換え体プラスミドM13TMD9のDNAを HindIII及びBamHIで完全消化して、TMD 9の約580bpDNA断片を単離した。一方プラスミ ドpSV2-dhfr (ATCC 37146) をHi ndIII及びBglIIで完全消化してベクターを 得、このベクターと上記580bpDNA断片とをT4 DNAリガーゼを用いてつなぎあわせ、プラスミドpS V2TMD9を得た。

【0143】(2) pSV2TMD1、pSV2TMD 7及びpSV2TMD9のCOS-1細胞へのトランス フェクション

実施例1-(4)-(a)で構築したpSV2TMD 1、実施例1-(1)-(b)で構築したpSV2TM D7、上記実施例で構築したpSV2TMD9のCOS -1細胞へのトランスフェクションは、前述の実施例1 - (2) の方法に従った。それぞれのプラスミドについて、30回のエレクトロポーレーションを行い、培養液をそれぞれ約300ml得た。

【0144】(3)ペプチドの精製、定量

前述の実施例で得られた培養液300m1について実施例3-(3)の方法に従い、精製を行った。この精製品について実施例1-4-(c)で作製したウサギ抗ヒトトロンボモジュリン抗体及び、実施例8-(3)で作製した抗ヒトモノクローナル抗体1を用いたサンドイッチELISAで定量したところそれぞれ約30μgのペプチドが得られた。pSV2TMD1をトランスフェクトしたCOS-1細胞の培養液から精製したペプチドをE456Asp、pSV2TMD9をトランスフェクトしたCOS-1細胞の培養液から精製したペプチドをE456Asp、pSV2TMD9をトランスフェクトしたCOS-1細胞の培養液から精製したペプチドをE45と称した。

【0145】(4) プロテインCの活性化を促進する活性の測定

上述の実施例で精製したペプチドについて以下の方法に 従いプロテインCの活性化を促進する活性の測定を行っ た。即ち、10µ1のペプチド水溶液(10nM)、1 0μ Ι のトロンピン (15 n M)、10μ Ι のプロテイ ンC (3. 2 μ M) 、10 μ l の 10 x アッセイ緩衝液 (1M NaCl、20mM CaCl21%BSA含 有0.5M Tris・HCl, pH7.5)及び、蒸 留水60μ | を混合した。37℃で1時間反応後、アン チトロンピン IIIを終濃度100 nM、ヘパリンを終 濃度1u/m1で添加することにより反応を止めた。活 性化プロテインCの濃度は、0.05M Tris・H Cl pH8.0 1MCaCl2を含む緩衝液中で2 00μMの濃度のBoc-Leu-Ser-Thr-A rg-MCAを基質として遊離するAMC(7ーアミノ - 7 - メチルークマリン)濃度を励起波長380 nm、 測定波長440nmで測定した。結果を表7に示す。

丑 4

苗 林	培 地	Antipain	括性 (u/ml)
D71	MM	なし	1000
D71	CM	tel -	900
D71	ММ	あり	4000
D71	CM	あり	3600

【表4】

19

表 5

モノクローナル技体	A410 股光度	
1	0.158	
2	0.742	
なし (特地のみ)	0.767	

【表6】

妻 名

モノクローナル技体	希性(u/mi)	
1	0	
2	0	
なし (増増のみ)	15.5	

【表7】

麦 7

ペプテド	生成した活性化プロテインC (pmol
D123Asp	18.6
E456Asp	18.3
245	1.7

[0146]

【参考例】参考例に記載の略称ないし略号は、以下の通 りのものである。

マニアティスの実験書: T. Maniatis et al., Molecular Cloning A L aboratory Manual, ColdSpri 4 ng Harbor Laboratory 1982 N-3シード培地: コーンスティープリカー40g/ビート20g/酢酸アンモニウム2g/スイトース40gを水1Lに溶解したもの。

メイン培地: ビート30g/脱脂大豆40g/コーンスティープリカー10g/酢酸アンモニウム5g/硫酸アンモニウム7g/硫酸カルシウム8g/炭酸カルシウム15g/スイトース60g/メチルオレイト41.5を水1Lに含むもの。

CMG培地: グルコース20g/リン酸二水素カリウム 50

0.5g/リン酸水素ニカリウム0.5g/塩化カリウム0.5g/硫酸マグネシウム(7水塩)0.5g/硫酸サトリウム3酸鉄(11)(7水塩)0.01g/硝酸ナトリウム3g/イーストエキストラクト4g/ペプトン10gを水1Lに溶解したもの。

CM培地:ショ糖20g/リン酸二水素カリウム0.5g/リン酸水素二カリウム0.5g/塩化カリウム0.5g/硫酸 マグネシウム (7水塩) 0.5g/硫酸鉄 (11) (7水塩) 0.01g/硝酸ナトリウム3g/イーストエキストラクト4g/ペプトン10gを水1Lに溶解したもの。

CM固形培地: 1.5%の寒天を含有するCM培地。 GAG培地: グリセロール40g/アスパラギン4g/ 塩化カルシウム0.1g/塩化ナトリウム0.1g/微 量金属溶液 (硫酸マグネシウム (7水塩)4g/硫酸鉄 (11) (7水塩)0、4g/硫酸マンガン (4水塩)

0.16g/硫酸亜鉛(7水塩)0.4g/無水硫酸銅 0.04gを水1Lに溶解したもの)25m1/0.1 Mリン酸バッファー (pH7.0) 30mlを水1Lに 含有する培地。

P-パッファー: 0. 6M塩化カリウム/0. 01M塩 化マグネシウム/O. O25M塩化カルシウム。

PEG溶液: 25%ポリエチレングリコール (約400 0) / 0. 01Mトリス (pH8. 0) / 0. 05M塩 化カルシウム/0. 6M塩化カリウム。

[0147]

【参考例1】

<u>参考例- (1)</u> pPGACY2の構築

図56に示される工程に従って、SE-83株(微工研 菌寄第7649号)由来のセファロスポリンC・アシラ ・一ゼ遺伝子をアクレモニウム・クリソゲナム由来のPG Kプロモーター支配下に発現させるためのプラスミドp PGACY2を構築した。以下に各工程を説明する。

【0148】(i) ACYリンカーの作製

セファロスホリンC・アシラーゼ遺伝子の開始コドンを アクレモニウム・クリソゲナムPGK遺伝子の開始コド 20 ンの位置に正確に一致させるため、図56中に示す配列 を有するACYリンカーを作製した。作製の詳細は以下 のとおりである。まず次の配列を有する4種類のオリゴ ヌクレオチド:

- O CGCGTCGATTCACAGTCAAAATG ACGAT
- 2 GGCGGCCAAGACCGATCGCGAGG CCCTGCA
- 3 GCCGCCATCGTCATTTTGACTGT GAATCGA
- **4** GGGCCTCGCGATCGGTCTTG を自動DNA合成機(アプライド・バイオシステム社の DNAシンセサイザー・モデル380-A)を用いて常 法とおり合成した。次いで、上記オリゴヌクレオチド20 及び305'末端をT4ポリヌクレオチドキナーゼによ りリン酸化した後、オリゴヌクレオチドO及びOと混合 しアニーリングせしめ、T4リガーゼで連結することに よりACYリンカーを得た。

【0149】(ii) pPGACY2の作製 まず、pAMK3をSmalで消化し、線状化した。そ してこれにBamHIリンカーをT4リガーゼにより連 結した後、PstIとBamHIで同時に切断し、N末 端コード域の一部を欠いたSE-83株由来のセファロ スポリンC・アシラーゼ遺伝子を含有するPstI-B amHI断片(2. 3 K b)を分解、精製した。一方、 pGKCS'をMlul, BgllIで切断し、約4. 8KbのDNA断片を分離、精製した。ついでこれら2 種の断片と上記(1)により得たACYリンカーとをT 4リガーゼを用いて連結することによりpPGACY2

ポリンC・アシラーゼ遺伝子の供給源として使用したプ ラスミドp AMK 3 の遺成方法は、特開昭 6 1 – 1 5 2 286及び松田らの文献 [Journal of Ba cteriology (1987), 169, 5815 -5820] に記載されている。また、アクレモニウム ・クリソゲナム由来のPGKプロモーター並びにターミ ネーターの供給源として用いたプラスミドpGKCS はアクレモニウム・クリソゲナム由来のPGKプロモー ター、PGKターミネーターを含む断片がユニーク制限 10 酵素部位を介して発現に好適な配置でつながった構造を 有するプラスミドであり、その造成方法は、参考例2-(2) に記載した。

52

【0150】上記参考例1-(1)において制限酵素消 化により生ずるDNA断片の分離は、すべて1%アガロ ースゲル電気泳動により行い、アガロースゲルからのD NA断片の単離精製は、ジーンクリーン(GENE・C LEANTM、フナコシ社販)を用いて、その添付プロ トコールに従って行った。また、DNA断片の結合反 応、該反応により生ずるプラスミドを用いた大腸菌の形 質転換、得られた形質転換体からのプラスミドの調製及 びその解析等の基本操作は、すべてマニアティスの実験 書に記載された方法に準じて行った。

【0151】<u>参考例1-(2)</u> pPGACY2による アクレモニウム・クリソゲナムの形質転換

pACTHY83との同時形質転換により、pPGAC Y2によるアクレモニウム・クリソゲナムの形質転換体 (セファロスポリンC・アシラーゼ産生能を獲得した新 規アクレモニウム・クリソゲナム)を取得した。以下に その詳細を説明する。尚、本参考例1-(2)で使用し 30 たpACTHY83は、アクレモニウム・クリソゲナム 内で機能しうるハイグロマイシンBホスホトランスフェ ラーゼ発現単位(アクレモニウム・クリソゲナム由来ア クチン遺伝子のプロモーター及びターミネーター、細菌 由来のハイグロマイシンBホスホトランスフェラーゼ遺 伝子が発現に好適な配置で結合した発現単位)を有する アクレモニウム・クリソゲナム形質転換用ベクターであ り、その造成法は、参考例2に記載した。

【0152】(i)プロトプラストの鋼製

CM固形培地上で30℃で5日間生育させたアクレモニ ウム・クリソゲナム IS-5の菌糸体をCM培地50m 1に接種し、回転式振とう機(250r.p.m)上、 30℃で3日間培養した。更に該菌液1m1を50m1 のGAG培地に接種して、30℃で20時間培養した。 得られた培養液50mlを3500r.p.mで10分 間遠心し、菌糸体を沈澱させた後、0.9%のNaCl 溶液で洗浄し、0.01Mジチオスレイトールを含んだ マクイルベイン級衝液(0. 1 Mクエン酸、0. 2 Mリ ン酸ナトリウム、pH7. 3) 20mlに懸濁し、30 ℃で1時間、おだやかに振とうした。次いで菌糸体を3 を得た。尚、本参考例1でSE-83由来のセファロス 50 200r.p.m10分間の遠心で沈澱させ、P-バッ

ファーで洗浄した後、ノボザイム(Novo社)を10 mg/mlの濃度で含有するPーバッファー10mlに 懸濁し、30℃で1時間おだやかに振とうした。 該反応 液を800r. p. mで30秒間遠心して得た上清を、 濾紙(TOYO FILTER PAPER 5A)を 用いて濾過することにより、菌糸体とプロトプラストを 分離した。 次いで、 該濾液を3000r. p. mで5分間遠心し、プロトプラストを沈酸させた後、Pーバッファーで一回洗浄し、プロトプラストが3×108個/mlの濃度となるようにPーバッファーに懸濁した。 (ii)pPGACY2、PACTHY83によるプロトプラスト形質転換

上記(1)で得たプロトプラスト懸濁液0.1m1にp PGACY2とp ACTHY83を 5μ g づつ含む溶液 $10\mu1$ を加えた後、0.05m1のPEG溶液を加え、かるく混合した。 該混合液を氷上に25 分間静置した後、同上のPEG溶液を1m1加えて、室温で更に30 分間静置した。 かくして得られた形質転換プロトプラスト懸濁液を0.2m1 づつプロトプラスト再生培地

〔文献(イソガイら、Agric、Biol、Che *20

- 5' TGGĆCGAGGCGGCCAGATCTCCATGG 3'
- 3' ACCGGCTCCGCCGGTCTAGAGGTACC 5'

尚、pSFI-1のマルチクローニング部位の塩基配列を常法に従って決定し、上記SFリンカーの配列及びpSFI-1における該リンカーの挿入方向が図57に示すとおりであること等を確認した。かくして得たpSFI-1のHincll部位に同上のSFリンカーを図57に示す方向で挿入することにより、pSFI-2を得た。挿入方向の確認はpSFI-1の場合と同様に行った。pSFI-2は図57に示すとおり同一のSfiI部位の間に多数のクローニング部位を有する構造をしており、同一方向にのみ連結可能な断片を調製するのに有用なベクターである。

【0155】 (ii) pBSFAHY83の構築 (図58)

グラム陰性細菌の広域宿主用コスミドベクターであるpLAFR1 (ATCC37167)をBglIIで切断し、COS部位を有する1.6Kbの断片を分離精製した。該断片とBglIIで切断し、アルカリフォスファターゼ処理を施したpSFI-1 (上記(i)参照)と 40をT4リガーゼで連結することによりpBSF1を得た。次いで、pACTHY83をHindIII、SacIで切断し、3.5KbのHYB発現単位断片(参考例1-(2)参照)を分離精製し、該断片を上記pBSF1のHindIII-SacI間に挿入することによりpBSFAHY83を得た。pBSFAHY83は、上記pSFI-2を利用して調製されるSfiI断片を同一方向に多数連結した状態でクローン化し、アクレモニウム・クリソゲナム内に導入するのに適したコスミドベクターである。尚、本工程で使用したpPGKM5の 50

*m. 1987, 51, 2321-2329) に記載されているBRM培地)を25ml含有するプレート上に広げ15℃で20時間培養した。次いで、該プレートに4.5mgのハイグロマイシンBを含み、50℃に保温した同上のBRM培地5mlを重層した後、28℃で14日間培養した。その結果、ハイグロマイシンBに耐性となった形質転換体(以下、HYB形質転換体と略す。)が70株出現した。

【0153】参考例1-(3)

10 図57,58に示される工程に従って、pBSFAHY 83を構築した。以下に、各工程を説明する。 【0154】(i)pSF1-2の構築(図57)まず、pUC18(宝酒造社)をEcoRIで切断し、生じた粘着末端をDNAポリメラーゼクレノウ断片と4種のデオキシヌクレオチド3リン酸を用いて平滑末端に交換した。ついで、該断片と下記の配列からなるSFリンカー(DNA合成機を用いて、常法どおり2本の一本鎖DNAとして合成した。)とをT4リガーゼにより連結しpSF1-1を得た。

造成法は、参考例2に例示されている。上記工程において、制限酵素消化により生ずるDNA断片の分離精製、DNA断片間の結合反応、該反応により生ずるプラスミドによる大腸菌の形質転換、得られた形質転換体からのプラスミドの調製及びその解析等の基本操作は、参考例1-(1)並びにマニアティスの実験書に記載された方法に準じて行った。

[0156]

【参考例2】

<u>参考例2 - (1)</u> [アクレモニウム・クリソゲナムホス ホグリセレートキナーゼ(PGK)遺伝子の単離]

(i) アクレモニウム・クリソゲナムの遺伝子ライブラリー作製

アクレモニウム・クリンゲナム I S - 5株 (微工研菌寄第11232号) の全DNAをジョンストン (I. L. Johnstone) らがアスペルギラス・ニデュランスについて用いた方法 [文献: エンボジャーナル (EMBOJ.) 4.1307-1311, (1985)] に従って抽出した。そしてこの全DNA約60μgを制限酵素MboIで部分消化し、次いでアルカリフォスファターゼで処理した。一方ラムダベクターEMBL3 (プロメガバイオテックス社) 10μgをBamHIとEcoRIで完全に消化し、イソプロパノール沈澱により、短いEcoRI-BamHIリンカー部分を除去した。【0157】次いで、上記部分消化DNA断片約1μgとBamHI末端を有するベクター約2μgとをT4リガーゼを用いて連結せしめ、ラムダファージ粒子内へ封入した。こうして得た組換えファージ懸濁液を適当に希

釈し、エシェリシア・コリ(E. coli) NM539 (プロメガバイオテックス社) に感染させ、出現するプ ラーク数を計測した。その結果この懸渦液は、3×10 5個の組換えファージを含有することが判明した。この ファージ液をアクレモニウム・クリソゲナムの遺伝子ラ イブラリーとし、4℃に保存した。尚、上述の供与体D NA及びベクターの調製、そして両者の結合等に関する 詳細な方法、条件はフリッシャオフ(Frischau f)らが記載したものを採用した。〔ジャーナル・オブ ・モレキュラーバイオロジー (J. Mol. Bio 1), 170, 827-842, (1983)) scD NAのラムダ粒子内への封入は、プロメガバイオテック ス社のパッケージングエクストラクトを用い、それに添` 付されたプロトコールに従って行った。

【0158】 (ii) プローブの調製

pYPGKI(サッカロミセス・セレビシエ由来PGK 遺伝子全体を含む2.9KbのHindllI断片を有 するこのプラスミドは、サッカロミセス総DNAのH i ndIII消化物をPBR327 (ATCC3751 6)のHindllI部位に挿入して作製された遺伝子 20 ライブラリーを、既にヒッツマン等により報告されてい る、サッカロミセスPGK遺伝子の塩基配列〔文献;ヌ クレイックアシッドリサーチ (Nucleic Aci ds Res.), 10 7791-7808, (19 82) 〕をもとに設計された合成オリゴヌクレチド: 5' - CAGATCATCAAGAAGTAATTAT CT-3'を用いてスクリーニングすることにより得ら れた。)20μgをHindIIIとEcoRIで消化 後、1%アガロースゲル電気泳動を行った。そして、マ ニアティス(T. Maniatis) 5暮モレキュラー ・クローニング・ア・ラボラトリー・マニュアル、コー ルド・スプリング・ハーバー・ラボラトリー出版、19 82年(T. Maniatis et al., Mol ecular Cloning A Laborato ry Manual, Cold Spring Har bor Laboratory 1982、以下この成 書をマニュアティスの実験書と略す。) p164-16 5に記載されている方法に従って、2.9Kbの断片を ゲルから回収、精製した。そして、この断片約200 n gを宝酒造株式会社製ニックトランスレーションキット を用い、それに付属するプロトコールに従って、〔a 32P] デオキシシチジン3リン酸 (dCTP) 50 μ C:で標識した。次いで反応液を70℃で10分間加温 した後、ファルマシア社製ニックカラム(Pharma cia社、Nick-column^{T,U})を用いて、精 製し、約107 cpmの放射能を持つプロープを得た (以後このプローブをYPプローブと称する。)。 【0159】(iii)ハイブリダイゼーションによる

スクリーニング

一部をNM539に感染させ、4枚のプレートに計2× 104個のプラークを形成させた。これらプラークをベ ントン(Benton W. D.)らの方法〔文献:サ $4\pi\nu\lambda$ (Science), 196, 180-18 2. 1977.] に従って、ニトロセルロースフィルタ ーに転写し、アルカリ変性、中和処理を行い、DNAを 固定した後、上記(ji)で得たYPプロープとハイブ リダイゼーションさせた。ハイブリダイゼーションは、 30%ホルムアミド、5×デンハルツ、5×SSPE, 0. 1%SDS、及び終濃度5×10⁵cpm/mlで YPプローブを含有する溶液を用いて、42℃で16時 間行った。続いて、フィルターを0.1%のSDSを含 む6×SSC溶液中、室温で10分間づつ2回洗浄し、 さらに0. 1%のSDSを含む1×SSC溶液中42℃ で30分間洗浄した。次いでインテンシファイヤー・ス クリーンを用いて、-80℃で16時間オートラジオグ

56

れぞれ 1-PGK1, 2, 3, 4と 命名した。 【0160】(iv)PGK遺伝子のサプクローニング 及びその位置の限定

ラフィーを行った。この結果7個の陽性スポットが見出

された。そのうち、4個の陽性スポットに相応する寒天

領域よりファージを抽出し、再度上記の工程に従ってブ

ラークハイプリダイゼーションを行い、4個の純化ポジ

ティブファージクローンを得た。これらのクローンをそ

(j j j) で得たファージクローン4種より、グロスバ ーガー(Grossberger)記載の方法〔文献: ヌクレイックアシッドリサーチ (Nucleic Ac ids. Research), <u>15,</u>6737) に従っ てDNAを抽出した。次いでこのラムダDNAをBam HIで切断して、アガロースゲル電気泳動を行った後、 YPプローブを用いてサザンハイブリダイゼーション 〔方法については文献:サザン(Southern)、 ジャーナル・オブ・モレキュラーバイオロジー(J. M ol. Biol), 98, 503-517, (197 5) 〕を行った。尚、ハイブリダイゼーション及びフィ ルター洗浄等は、(iii)に記載したものと同様に行 った。その結果、すべてのクローンに存在する、約5. 5KbのBamH1断片のみが設プロープとハイプリダ イズすることが判明した。この断片をジーンクリーン (GENE・CLEANIM, フナコシ社) を用いて、 添付プロトコールに従って、アガロースゲルから回収、 精製した。一方ベクターとして用いるpUC18(宝酒 造株式会社)はBamHIで切断し、アルカリホスファ ターゼ処理を行った。次いで両者をT4リガーゼにより 連結し、マニアティスの実験書p252~p253に記 載の方法に準じて、E. coli JM105に導入し た。アンピシリン (Amp), 100μg/ml、5-プロムー4ークロルー3ーインドリルー8ーガラクトシ ド (X-Gal)、0、004%を含有するL-プロス (i) で得られたファージ液(遺伝子ライブラリー)の 50 寒天培地上に生育して来た白色コロニーを6個選び、簡

便法(マニアティスの実験書 p 3 6 8 ~ p 3 6 9 に記載の方法)でプラスミドDNAを抽出し、B a mH I 消化による解析を行ったところ6 クローン中のプラスミドに、目的の断片が挿入されていることが判明した。さらに上記と同様、サザンハイブリダイゼーションによる解析を行い、このインサートが目的の断片であることを確認した。これらのうちプラスミドの1つを p G K 5 と命名した。

【0161】 該プラスミドpGK5を種々の制限酵素で切断し、アガロースゲル電気泳動により解析した結果、図59に示される5.5 Kbインサートの制限酵素切断地図が得られた。次いでこの断片中に存在するPGKコード領域を限定するために、YPプローブを用いて、サザンハイブリダイゼーションを行った。その結果、約0.7 KbのPstI-StuI断片内に、PGKコード領域の少なくとも一部が存在することが推定された。【0162】(v)アクレモニウム・クリソゲナムPGK遺伝子の塩基配列

まず、PGK遺伝子のコード領域の一部を含むと推定されたの、7KbのPstI-StuI断片をM13mp18及びM13mp19のSmaI-PstI間にそれぞれサブクローニングして、各々の配列の一部をサンガーらの方法(Sanger, F, サイエンスScience 214, (1981)等)に基づき決定した。そして既知のPGK遺伝子と比較することにより、遺伝子の方向、及び、この領域がPGKタンパクのどの部分をコードしているかを推定した。該領域から上流及び下流に向かって配列決定を行い、最終的に図59にアンダーラインで示した全領域をカバーする、3306bpの塩基配列を決定した。

【0163】塩基配列決定の具体的実験手技は、タカラのシークエンシングキットを用いて、その添付プロトコールに従って行った。尚、決定した全塩基配列及び予想される翻訳産物を図61に示した。遺伝情報処理ソフトウェア(SDCソフトウェア開発株式会社)を用いて、この配列をコンピューター解析した結果以下のことが判明し、前述の工程を経て、単離してきた遺伝子が真のP*

*GK遺伝子であるという確証を得た。

【0164】1)アクレモニウム・クリソゲナムのPG K遺伝子は、418個のアミノ酸からなる、分子量4 4、300ダルトンのタンパクをコードする。2) コー ド領域は145,64bpからなる2つのイントロンに より分断されている。そのイントロンの大きさは異なる が存在位置は、同じ糸状菌である、アスペルギラス・ニ デュランスのPGK遺伝子と同一であった。3) 塩基配 列から予想されるアミノ酸の一次構造は、ヒト、サッカ ロミセス・セレビシエ、アスペルギラス・ニデュランス 由来のPGKのものと非常に類似しており、それぞれ6 8, 70, 75%の相同性を示した。尚、上記のごとく 構造を決定したBgl.IIO-KpnI断片 [図59 (A) 領域] はPGK遺伝子の開始コドン(ATG)か ら5'上流1251bpに及ぶ領域をカバーしており、 目的とするPGKプロモーターは、該断片上に存在する と考えられる。以下に示す参考例2-(2), (3)は この推定が正しいことを強く支持した。

58

【0165】参考例2-(2) (pPGKM5の構築) 図63に示される工程に従って、細菌由来のネオマイシンホスホトランスフェラーゼ遺伝子(以後KmR遺伝子と略記する。)をアクレモニウム・クリソゲナム由来のPGKプロモーター支配下に発現されるためのプラスミドpPGKM5を構築した。以下に各工程を説明する。【0166】(i)pGKBLの作製

参考例2-(1)-(iv)で得たプラスミドpPGK -5をBglIIで消化し、PGK遺伝子を含む3.6 Kbの断片を分離精製した。該断片を参考例2-(1)-(iv)で調製した、pUC18のBamHI部位に 30 挿入することによりpGKBLを得た。また同上の断片が、pGKBLとは逆方向に挿入されたプラスミドも同時に取得し、これをpGKBL'と命名した。

【0167】(ii)pGKCSの作製 上記(i)で得たプラスミドpGKBLをMluIとX hoIで切断し、4.8Kbの断片を分離・精製した。 該断片と次式で示される合成リンカーを連続することに よりpGKCSを得た。式:

- CGCGTCGATTCACAGTCAAAAGATC-3'
- 3' AGCTAAGTGTCAGTTTTCTAGAGCT-5'

又pGKBLの代わりにpGKBL、を用いて同上の操作を行いpGKCS、も構築した。pGKCS及びpGKCS、はアクレモニウム・クリソゲナム由来のPGK・プロモーター、ターミネーターを含む断片がユニーク制限酵素部位(BglII, XhoI)を介して発現に好適な配置でつながった構造を有するプラスミドであり、種々の外来遺伝子をアクレモニウム・クリソゲナム内で発現させるためのベクターを構築する際有用な出発材料となる。尚、上記リンカーは、アプライド・バイオシステム社のDNAシンセサイザー・モデル380-Aを用い、常法とおり、2本の1本鎖として合成された。50

40 【0168】 (i i i) p P G K M 5 の作製

プラスミドPEX002をBamHIとBgllIで切断し、KmR遺伝子を含む1.5Kbの断片を分離精製する。該断片をBgllIで切断し、アルカリホスファターゼ処理を施した、PGKCSと図63に示す方向で結合させることにより、PPGKM5を得た。尚、上記で用いたプラスミドPEX002は、lacUV5・プロモーター及び、トランスポソン5(Tu5)由来のKmR遺伝子を有する大腸菌用発現ベクターであり、その造成方法は、特開昭63-74488に記載されてい

50 る。

【0169】以上参考例2-(2)において、制限酵素消化断片の分離は、すべて1%アガロースゲル電気泳動により行い、アガロースゲルからのDNA断片の調製は、ジーンクリーン(GENE・CLEAMTM、フナシコ社販)を用いて、その添付プロトコールにしたがって行った。また、プラスミドとDNA断片の連結、大腸菌のトランスフォーメーション等、ならびにサプクローニングの結果得られたプラスミドの調製、解析等の基本操作は、すべてマニアティスの実験書に記載された方法に準じて行った。

【0170】<u>参考例2-(3)</u> [pPGKM5を用いた アクレモニウム・クリソゲナムの形質転換]

(i)プロトプラストの調製:CM固形培地上で30℃ で5日間生育させたアクレモニウム・クリソゲナム 15 -5の菌糸体(約1cm2に相当する菌糸体)を、CM 培地50mlに接種し、回転式振盪機(250r. p. m)上、30℃で3日間培養した。さらに該菌液1m1 を50mlのGAG培地に接種して、回転式振盪機(2 50 r. p. m) 上、30℃で20時間培養した。得ら れた培養液50mlを3500r. p. mで10分間遠 心し、菌糸体を沈澱させた後、0.9%のNaC1溶液 で洗浄し、0.01Mジチオスレイトールを含んだマク イルペイン (Mcilvaene) 緩衝液 (0.1Mク エン酸、0.2Mリン酸ナトリウム、pH7.3)20 mlに懸濁し、30℃で1時間、穏やかに振盪した。つ・ いで菌糸体を3200r.p. m10分間の遠心で沈澱 させ、Pバッファーで洗浄した後、ノボザイム(Nov o社製)を10mg/mlの濃度で含有するPバッファ -10mlに懸濁し、30℃で1時間穏やかに振盪し た。該反応下記を800r.p. mで30秒間違心して 30 得た上清を、瀘紙(TOYO FILTER PAPE

-

60

R 5A)を用いて濾過することにより、菌糸体とプロトプラストを分散した。次いで該濾液を3000 r. p. mで5分間違心し、プロトプラストを沈澱させた後、Pバッファーで1回洗浄し、プロトプラストが3×10⁸/m1の濃度となるようにPバッファーに懸濁した。

【0171】 (i i) p P G K M 5 によるプロトプラスト形質転換

上記(i)で得たプロトプラスト懸濁液0.1mlに、 プラスミドpPGKM5を5µg(10µ1)を加えた 10 後、0.05mlのPEG溶液を加え、かるく混合し た。氷上に25分間静置した後、同上のPEG溶液を1 m1加えて、室温でさらに30分間静置した。かくして 得られた形質転換プロトプラスト懸濁液を0.2mlづ つプロトプラスト再生培地 [文献 (Isogaiら: A gric. Biol. Chem. 1987, 51, 23 21~2329) に記載されているBRM培地] を25 m 1 含有するプレート上に広げ15℃で20時間培養し た後、3mgのG418を含み50℃に保湿した同上の BRM培地5mlを重層した。そして28℃で10~2 0日間培養することにより、G418耐性となった形質 転換株を選択した。以上の実験を数回行ったところ、p PGKM5. 5µgあたり50~150個のG418耐 性株が出現した。これに対してコントロールプラスミド pEX002を用いて同上の実験を行った場合、0~2 個のG418耐性株しか出現しなかった。以上の結果は 下記式1に示した配列を有する、pPGKM5上のX b al-Bglll断片内に、アクレモニウム・クリソゲ ナムPGK遺伝子のプロモーターが含まれていることを 強く示唆している。

式1:

AGATCTTTCAGGATGGTGCTGATGGGGGCCAGGGGC

G C A A G G G G A C G A T G A T G A T G T G G A C C T T G T G A T T G A G G A G G A

T C A T G G C G A T G A G G A T G A G G A A G A G G A T T T A C C C G A T C T G A T

A G C C G G G C A C G A G G C G A G G G T C A A G A A C C A G A

C C G A C A A G G C C A G C A C C A A G A A C A G C A A C C G G C A G C A C C G G A C C G G A C C G G A C C G G A C C G G A C C G G A C C G G A C C G G A C C G G A C C G G A C C G G A C C G G A C C G G A C C G G C A G C A C C G G C A

G G C A C C C G C A G C G G A C G A G C A G C T C C C G C C A C A G A A C C A

CACCGTCCTGTCCAACTTCTCAAACCAGCTCGTCAG CGCCCT

CATCCTGCCGGGAATCTCCTTCGCCATGGGCGAAGC TCTACG

GGTGGCGCTCCCCGCCAGGTGGACACAGTCGTCTCT GTGCCC CTTTAGGAACGCCCTCCGGGCCTACTCCAGCAGCAG
TGGGGT
CGCAGCCTCGTGGGTGGCTGCCTGTACGTGTGATCA
AGGACG
TGATCCGGGTCTACGCCAAGCACCGCAAGGTGGCCC
CTATGG

G C A A C C G G C G G T C A G A A A C G T G G A C C G G C C A A G G A G G A A C G

CGGGCTCGTCGAGATGAAATCCAGTGATACAACGCA GCATGG

GAACGCAGTTTGGGCTGGCCAGGGTAGATGACGGTA TCCAAG

GATTATACTATTAATATAGCGACTACTAGTAATTAC TACTGG

GCAGAGTCTACCGCCCAACGTTGGTATGGGTTATTT GTAAAC

GTTCCACGCCAATCTTTTCCACCGTCAGAATCGGCG
TATCAT

TGCAATTGACGGCACCAGAATGATGCGTTGGTACTA ATAGTA

GGTACGAGGTAACAACAGTAAAGATACTGCCATTAT AGAAAG

AGGAAGTCGCTCCCTCGGCAATGCCGCGCCACAAGC GCCTTT

GGCCGAGGACGCCGGAACGCAGATCAGATC

AACGGGAAGCTTAGGGACGCAAATGGGGTAATACGA GTAATA

ATCCCCCACCACCAAGAAGCTCCCAÁCCCAAA

AGCTTCC

TGCGTCCTTTTCACCCCGCCATCTTCTCCCGACAG AAAGACA

AAACAACCCACCATACCACTCCACAGAGCATTGTT CTTCTCC

TTCAGGACTACCACGCGTCGATTCACAGTCAAA

尚、上記耐性株の染色体中に、導入に用いたプラスミド 半を含むpEX002のPstl断片(約900bp)が挿入されていることは、Km^R遺伝子コード領域の大 50 をプローブとした、サザンハイブリダイゼーション実験

により確かめられた。

【0172】参考例2-(4) [アクチン遺伝子のクロ

(j) ハイプリダイゼーションによるアクチン遺伝子含 有クローンのスクリーニング32 Pで標識したヒトβー アクチン遺伝子の第3エクソンを含む、Hinfl 4 00bD断片(和光純薬販)をプローブ(以下ACTプ コープと略す。)として用い、参考例2- (1)-

(i)で作製したアクレニウム・クリソゲナムの遺伝子 ライブラリーを参考例2-(3)と同じ条件でスクリー 10 ニングし、該プロープとハイブリダイズする4個のファ -・ジを取得した。

【0173】(ii)アクチン遺伝子のサブクローニン グ及びその位置の限定

(i)により得られたファージの1つからDNAを抽出 し、これをAACT5と命名した。ついでAACT5を Xhol, Sallで、それぞれ消化し、アガロースゲ ル電気泳動を行った後、上記ACTプローブを用いて、 サザンハイブリダイゼーションを行った。その結果5. 4KbのXho1断片、1.3Kb及び1.5Kbのサ イズを有する2種のSall断片が該プロープとハイブ リダイズすることが判明した。そこでこれら3種の断片 (Xhol-5.4K断片、Sall-1.5K断片、 Sall-1. 3K断片) を各々pUC18のSall 部位にサブクローニングすることにより、pACT5 X. pACT5SS, pACT5SLを得た。ついでこ れらのプラスミドの部分制限酵素地図を作製し、それら をオーバーラップさせることにより、アクチン遺伝子を 含むと思われる約6KbのDNA断片の部分制限酵素地 図を図60に示すとおり作製した。

【0174】尚、上記サザンハイブリダイゼーションは ACTプローブを使用したこと以外はすべて参考例2-(1) - (iv) と同様の条件で行った。

【0 1 7 5】 (i i i) 塩基配列の決定及び解読 上記(i i)の結果より、0.7KbのSmal-Xh 6.1断片内に、アクチンコード領域の少なくとも一部 (ヒトβ-アクチンの第3エクソンに相当する部分)が 存在することが強く示唆されたので、まずこの部分の塩 基配列を決定した。そして既知のアクチン遺伝子と比較 することにより、遺伝子の方向、イントロンの有無、こ 40 の領域がアクチンタンパクのどの部分をコードしている か等を推定した。ついで該領域から上流及び下流に向か って配列決定を行い最終的に図60にアンダーライン

(B) で示した全領域をカパーする、3748bpの塩 甚配列を決定した。尚、決定した全塩基配列及び予想さ れる翻訳産物を図62に示した。該核酸配列及び翻訳産 物のアミノ酸配列を既知のアクチンのものと比較解析し た結果、以下のことが判明し、前記工程を経て、単離し た遺伝子が真のアクチン遺伝子であるという確証を得 た。

【0176】1)アクレモニウム・クリソゲナムのアク チン遺伝子は375個のアミノ酸からなる、分子量41 800ダルトンのタンパクをコードする。この残基数は 脊椎動物の骨格筋アクチン (α-タイプ) を除く、他の すべてのアクチンと同一である。

【0177】2) 塩基配列から予想されるアミノ酸配列 は既知のアクチンのそれと極めてよく類似しており、サ ッカロミセス・セレビシエのアクチン、ヒトのγータイ プアクチンとそれぞれ92%、90%の相同性を示し た。尚、上記のごとく単離し、構造を決定したNsil -SalI断片(図60)はアクチン遺伝子の開始コド ンから5、上流1293bpに及び領域をカバーしてお り、目的とするアクチンプロモーターは、該断片上に存 在すると考えられる。以下に示す参考例2-(5)、

(6) は上記推定が正しいことを強く支持した。

【0178】<u>参考例2-(5)</u> [pACTHY83の構

図64に示される工程に従って、細菌由来のハイグコマ イシンBホストランスフェラーゼ遺伝子(以後HYBR 遺伝子と略記する。)をアクレモニウム・クリソゲナム 由来のアクチンプロモーター支配下に発現させるための プラスミドpACTHY83の構築した。以下に各工程 を説明する。

【0179】 (i) pACTANPの作製

参考例2- (4)- (ii) で得たプラスミドpACT 5XをNsilとPstlで同時に消化して5.3Kb の断片を調整した。次いで該断片をT4リガーゼを用い て再結合(自己閉環)させることにより、pACTAN Pを得た。

[0180] (ii) pACTB1, pACTB2, p 30 ACTB3の作製

(i) で得たpACTANPを先ずNcolで消化し、 生じた粘着末端をDNAポリメラーゼクレノウ断片(以 後DNApol、と略記する。) と4種のデオキシヌク レオチド3リン酸(デオキシアディシン三リン酸、デオ キシグアノシン三リン酸、デオキシシチジン三リン酸、 チミジン三リン酸、以後4dNTPSと略記する。) を 用いて平滑末端に変換する。次いで5'末端がリン酸化 され、下記の配列からなるBamHI

リンカー(宝酒造販): 5' CCCGGATCCGGG 3', 3'GGGCCTAGGCCC5'を該末端にT 4リガーゼで結合させた後、BamH1で消化した。該 消化物をアガロースゲル電気泳動に供し、4KbのDN A断片を分離精製した。そして該断片をT4リガーゼに より自己閉環させPACTB1を得た。また上記リンカ 一とは配列及び塩基数の異なる2種のBamHlリンカ -5' CCGGATCCGG3', 3' GGCCTAG GCC5', 5' CGGATCCG3', 3' GCCT AGGC5':いずれも宝酒造販)を用いて同上の操作

50 を行い、それぞれpACTB2、pACTB3を得た。

【0181】(iii) pACTCS1, pACTCS 2, pACTCS3の作製

参考例2- (4) - (i i) で得たプラスミドpACT SSをBamHIで消化し、DNApol. と4dNT PSを用いて末端を平滑化した後、T4リガーゼで自己 閉環させることにより、BamHI部位を失ったプラス ミド、pACTSS△Bamを得た。次いで該プラスミ ドをScalとEcoRIで消化し、アクチン遺伝子の ターミネーターを含むと考えられる0.9Kbの断片を 分離精製した。そして該断片をpACTBIのSmaI -EcoRI間に挿入することによりpACTCS1を 得た。また同上のO、9Kbの断片をpACTB2、p ACTB3のSmaI-EcoRI間に挿入することに より、pACTCS2、pACTCS3をそれぞれ取得 した。これら3種のプラスミドは、アクレモニウム・ク リソゲナム由来のアクチンプロモーター、ターミネータ ーを含む断片がユニーク制限酵素切断部位BamHI (アクチン開始コドンATGのすぐ下流に位置する。) を介して発現に好適な配置でつながった構造を有するブ ラスミドであり、種々の、目的遺伝子をアクレモニウム 20 ・クリソゲナム内で融合タンパクとして発現させるため のベクターを構築する際、有用な出発材料となる。これ ら3種のプラスミドのいずれかを用いることにより、所 望の遺伝子をアクチン遺伝子と同じ読み枠で連結するこ とが可能となる。

配列番号:1

配列の長さ:575

配列の型:アミノ酸

トポロジー:直鎖状

配列の種類:ペプテド

配列

68

【0182】 (iv) pACTHY83の作製 プラスミドpLG83〔パストゥール研、ジュリアン・ デービス (Lulian Davies) 教授より入 手〕をBamHIで切断し、HYBR遺伝子を含む1. 3Kbの断片を分離精製した。該断片をBamHIで消 化し、アルカリホスファターゼ処理を施したPACTC S1と図64に示す方向で結合させることにより、pA CTHY83を得た。尚、上記pLG83はHYBR遺 伝子を有する酵母用のベクターであり、その諸性質は、 10 公知の文献 (Critzら、Gene (1983) 2 5. 179~188] に記載されている。以上参考例2 - (5) において、制限酵素消化断片の分離精製、プラ スミドと該断片との連結、大腸菌の形質転換、並びにサ プクローニングの結果得られたプラスミドの調製、解析 等の基本操作はすべて参考例2-(2)と同様に行っ た。

[0183]

【発明の効果】本発明によれば、トロンビンの血液凝固及び血小板凝集作用に対する阻害作用及び/又は、トロンビンのプロテインC活性化の促進作用を有する上述した新規ペプチドが提供される。本発明は、トロンボモジュリンの投与方法として、静注によらない投与、例えば、経口投与、鼻腔投与を可能にする。

[0184]

【配列表】

Met Leu Gly Val Leu Val Leu Gly Ala Leu Ala Leu Ala Gly Leu Gly

1 5 10 15

Phe Pro Ala Pro Ala Glu Pro Gln Pro Gly Gly Ser Gln Cys Val Glu

20 25 30

His Asp Cye Phe Ala Leu Tyr Pro Gly Pro Ala Thr Phe Leu Asn Ala

36

. **4**(

45

U)				
Ser Chn De	Cys Asp Gly L	ou Arg Gly His	Leu Met Thr	Val Arg Ser
50		56	60	
Ser Val Ale	Ala Asp Val I	le Ser Leu Leu	Leu Am Gly	Asp Gly Gly
65	70		76	80
Val Gly Arg	Arg Arg Leu T	rp lie Giy Leu	Gin Leu Pro I	
	85	90		96
Gly Asp Pro	Lys Arg Leu G	ly Pro Leu Arg	Gly Phe Gin T	
•	100	106		10
Gly Asp Asz	Asn Thr Ser Ty	r Ser Arg Tro		
116		120	126	
Gly Ala Pro	Lou Cys Gly Pr	o Leu Cys Val	•	la Ala Ghi
130	18		140	
Ala Thr Val	Pro Ser Glu Pr	o lle Tro Chi		be Chi Val
145	150	•	156	160
Lys Ala Asp	Gly Phe Leu Cy			
	166	170		175
Pro Leu Ala	Val Glu Pro Gh	•	Ala Ala Val C	
	180	185	19	
Tys Gly The l	Pro Phe Ala Ala			_
195		200		m ren 110
Val Gly Ser S	Ser Ala Ala Val		•	m 16-4 6
210	215		220	u mot Cys
Thr Ala Pro I	ro Gly Ala Val			A1- D
225	230	_		
Sly Ala Tro A	sp Cys Ser Val		35 32 One Cl. 77	240
-	245	250	i) chi qui Hi	
en Ala De P	ro Gly Ala Pro		D Al- ~-	255
	50	286	70 MB G	7 Ala Ala
_			· / / / / / / / / / / / / / / / / / / /	

71							•
Leu Gh	Alsa Assp	Gly An	g Ser	Cys Ti	r Ala Se	r Ala Th	r Gha Ser Cyr
	275			280		28	6
Am Asp	Leu Cys	Glu Hi	Phe	Cys Vi	l Pro As	a Pro As	g Gln Pro Gly
290			296			300	-
Ser Tyr	Ser Cys	Met Cy	Gh	The Gi	y Tyr An	g Lou Al	a Ala Asp Gh
306		310	•		811	5	320
His Arg	Cys Glu	Asp Va	App.	Asp Cy	s De Le	ı Gin Pr	o Ser Pro Cyr
		325			330		836
Pro Gin	Arg Cys	Val Ass	Thr	Cin Ci	y Gly Ph	e Glu Cy	s His Cys Tyr
	340			34	6		360
Pro Asn	Tyr Asp	Leu Va	l Asp	Gly Gl	u Cys Va	i Glu Pr	o Val Asp Pro
	35 5			36 0	•	36	5
Cys Phe	Arg Ala	Asa Cyr	Ghi '	Tyr Gi	n Cys Gl	a Pro Le	u Asn Gh Thi
370			375			380	•
Ser Tyr	Leu Cys	Val Cyr	Ala	Ghu Gi	y Phe Ali	Pro Be	Pro His Glu
386		390)		39	5	400
Pro His	Arg Cys	Gin Me	t Phe	Cys As	n Gin Th	r Ala Cy	s Pro Ala Asp
		405			410		415
Суз Азр	Pro Asn	The Gle	Ala	S C	~ ~		-i
				sa c,	e Cha Ch	s Pro Gi	u Gly Tyr De
	420		—	42		s Pro Gi	u Gly Tyr De 430
Lou Asp				42	6		
_			Сув	42	6		430 rs Glu Aso Gly
	Asp Gly 435	Phe Ile	Сув	42 Thr As 440	5 p Lle As	p Głu Cy 44	430 rs Glu Aso Gly
	Asp Gly 435	Phe Ile	Сув	42 Thr As 440	5 p Lle As	p Głu Cy 44	430 rs Glu Asn Gly 5
Gly Phe 450	Asp Gly 435 Cys Ser	Phe Ile Gly Val	Сув [*] Сув 455	42 Thr As 440 His As	6 p De As; n Leu Pro	o Glu Cy 44 o Gly Th 480	430 rs Glu Asn Gly 5
Gly Phe 450	Asp Gly 435 Cys Ser	Phe Ile Gly Val	Cya Cya 455	42 Thr As 440 His As	6 p De As; n Leu Pro	p Glu Cy 44 c Gly Th 480 s He Gl	430 To Glu Asa Gly 5 The Glu Cys
Gly Phe 450 Le Cys 466	Asp Gly 495 Cys Ser Gly Pro	Pho Ile Gly Val Asp Ser 470	Cya Cya 456 Ala :	42 Thr As 440 His As Leu Va	6 p lle Asp n Leu Pro al Arg Hii	o Gly Th 480 Ile Gly	430 To Glu Asn Gly The Glu Cyr The Asp Cyr

73

74

Pro Ser Pro Thr Pro Giy Ser Thr Leu Thr Pro Pro Ala Val Gly Leu
500 506 510

Val His Ser Gly Leu Leu Ile Gly Ile Ser Ile Ala Ser Leu Cys Leu
515 520 526

Val Val Ala Leu Leu Ala Leu Leu Cys His Leu Arg Lys Lys Gln Gly
520 526 520

Ala Ala Arg Ala Lys Met Giu Tyr Lys Cys Ala Ala Pro Ser Lys Giu 535 540 545 580

Val Val Leu Gln His Val Arg Thr Glu Arg Thr Pro Gln Arg Leu
565 570 575

【図面の簡単な説明】

【図1】実施例1-(1)-(a)で得られた組換え体プラスミドM13mp19TMJ3に、ディリーターTMd3が、相補的にハイブリダイズしているところを示 20 すものであり、ディリーターがプラスミドにハイブリダイズしている周辺の塩基配列とそれによってコードされているアミノ酸配列を示すものである。

【図2】実施例1-(1)-(a)で得られた組換え体 プラスミドM13TMD3に、ディリーターTMd5 が、相補的にハイブリダイズしているところを示すもの であり、ディリーターがプラスミドにハイブリダイズし ている周辺の塩基配列とそれによってコードされている アミノ酸配列を示すものである。

【図3】実施例1-(1)-(a)で得られた組換え体 30 プラスミドM13TMD3に、ディリーターTMd6 が、相補的にハイブリダイズしているところを示すもの であり、ディリーターがプラスミドにハイブリダイズし ている周辺の塩基配列とそれによってコードされている アミノ酸配列を示すものである。

【図4】実施例1--(1)-(a)で得られた組換え体 プラスミドM13mp19TMJ3にディリーターTM d1が相補的にハイブリダイズしているところを示すも のであり、ディリーターがプラスミドにハイブリダイズ している部分の周辺の塩基配列とそれによってコードさ れているアミノ酸配列を示すものである。

【図5】実施例1-(4)-(a)で得られた組換え体プラスミドM13TMD1に、ミュテーターTMm1が相補的にハイブリダイズしているところを示すものであり、ミュテーターがプラスミドにハイブリダイズしてアミノ酸の置換が起こっている部分の周辺の塩基配列とそれによってコードされているアミノ酸配列を示すものである。

【図6】実施例1-(4)-(a)で得られた組換え体 あり、ミュテーターがプラスミドにハイプリダイズして プラスミドM13TMD1に、ミュテーターTMm2が 50 アミノ酸の挿入が起こっている部分の周辺の塩基配列と

相補的にハイブリダイズしているところを示すものであり、ミュテーターがプラスミドにハイブリダイズしてアミノ酸の置換が起こっている部分の周辺の塩基配列とそれによってコードされているアミノ酸配列を示すものである。

【図7~9】D123Asp. D123Ala及びD1 23Gluの各ペプチドについて、各カルシウムイオン 濃度におけるトロンピンのプロテインC活性化を促進す る活性を示したものである。●は、プロテインCを用い た場合、○は、GDPCを用いた場合である。

【図10】実施例1-(1)-(b)で得られた組換え体プラスミドM13TMD7に、ミュテーターTMm3が相補的にハイブリダイズしているところを示すものであり、ミュテーターがプラスミドにハイブリダイズしてアミノ酸の置換が起こっている部分の周辺の塩基配列とそれによってコードされているアミノ酸配列を示すものである。

【図11~12】D456Asp, E456Gluの両ペプチドについて、各カルシウムイオン濃度におけるトロンビンのプロテインC活性化を促進する活性を示したものである。●は、プロテインCを用いた場合、○は、GDPCを用いた場合である。

【図13】実施例1-(1)-(b)で得られた組換え体プラスミドM13TMD7に、ミュテーターTMm4が相補的にハイブリダイズしているところを示すものであり、ミュテーターがプラスミドにハイブリダイズしてアミノ酸の挿入が起こっている部分の周辺の塩基配列とそれによってコードされているアミノ酸配列を示すものである。

【図14】実施例1-(1)-(b)で得られた組換え体プラスミドM13TMD7に、ミュテーターTMm5が相補的にハイブリダイズしているところを示すものであり、ミュテーターがプラスミドにハイブリダイズしてアミノ酸の類1が起こっている部分の周辺の複数配列し

それによってコードされているアミノ酸配列を示すものである。

【図15】実施例1-(1)-(b)で得られた組換え体プラスミドM13TMD7に、ミュテーターTMm6が相補的にハイブリダイズしているところを示すものであり、ミュテーターがプラスミドにハイブリダイズしてアミノ酸の挿入が起こっている部分の周辺の塩基配列とそれによってコードされているアミノ酸配列を示すものである。

【図16】実施例4-(5)で精製したペプチドE45 6Aspの存在下(○)、非存在下(●)におけるプロ テインCとトロンピンの反応によって生成した活性型プロテインCの量と反応時間の関係を示すグラフである。

【図17】実施例4-(5)で精製したペプチドE45 6Gluの存在下(○)、非存在下(●)におけるプロ テインCとトロンピンの反応によって生成した活性型プロテインCの量と反応時間の関係を示すグラフである。

【図18】実施例4-(5)で精製したペプチドE45 6Asp2の存在下(○)、非存在下(●)におけるプロテインCとトロンピンの反応によって生成した活性型 20 プロテインCの量と反応時間の関係を示すグラフである。

【図19】実施例4 - (5) で精製したペプチドE 45 6 A s p 3 の存在下(○)、非存在下(●) におけるプロテインCとトロンビンの反応によって生成した活性型プロテインCの量と反応時間の関係を示すグラフである。

【図20】実施例4-(5)で精製したペプチドE456GluAspの存在下(○)、非存在下(●)におけるプロテインCとトロンピンの反応によって生成した活性型プロテインCの量と反応時間の関係を示すグラフである。

【図21】実施例4-(5)で精製した本発明のペプチドE456Aspを添加したフィブリノーゲン液の凝固時間と精製したペプチドの添加量との関係を示すグラフである。

【図22】実施例4-(5)で精製した本発明のペプチドE456Gluを添加したフィブリノーゲン液の凝固時間と精製したペプチドの添加量との関係を示すグラフである。

【図23】実施例4-(5)で精製した本発明のペプチドE456Asp2を添加したフィブリノーゲン液の凝固時間と精製したペプチドの添加量との関係を示すグラフである

【図24】実施例4-(5)で精製した本発明のペプチドE456Asp3を添加したフィブリノーゲン液の凝固時間と精製したペプチドの添加量との関係を示すグラフである。

【図25】実施例4-(5)で精製した本発明のペプチ ドE456GluAspを添加したフィブリノーゲン液 50 の凝固時間と精製したペプチドの添加量との関係を示す グラフである。

76

【図26】実施例4-(5)で精製した本発明のペプチドE456Aspの非存在下(A)及び存在下(B)におけるトロンビン惹起による血小板凝集と時間の関係を示すグラフである。

【図27】実施例4-(5)で精製した本発明のペプチドE456Gluの非存在下(A)及び存在下(B)におけるトロンビン惹起による血小板凝集と時間の関係を 10 示すグラフである。

【図28】実施例4-(5)で精製した本発明のペプチドE456Asp2の非存在下(A)及び存在下(B)におけるトロンピン惹起による血小板凝集と時間の関係を示すグラフである。

【図29】実施例4-(5)で精製した本発明のペプチドE456Asp3の非存在下(A)及び存在下(B)におけるトロンピン惹起による血小板凝集と時間の関係を示すグラフである。

【図30】実施例4 - (5) で精製した本発明のペプチ ドE456GluAspの非存在下(A)及び存在下

(B) におけるトロンビン惹起による血小板凝集と時間 の関係を示すグラフである。

【図31】プラスミドpSV2PTTMM3の作製過程を示す。

【図32】プラスミドpSV2PTTMM6の作製過程 を示す。

【図33~34】実施例5~(4)で精製した本発明のペプチドE456Gla及び実施例3~(3)で精製した本発明のペプチドE456Gluの存在下(○)、非存在下(●)におけるプロテインCとトロンビンとの反応によって生成した活性化プロテインCの量と反応時間の関係を示すグラフである。

【図35】実施例5 − (4) で精製した本発明のペプチ ドE456GlaAspの存在下(○)、非存在下

(●)におけるプロテインCとトロンビンとの反応によって生成した活性化プロテインCの量と反応時間の関係を示すグラフである。

【図36】実施例5-(4)で精製した本発明のペプチドE456Glaを添加したフィブリノーゲン液の凝固 40 時間と精製したペプチドの添加量との関係を示すグラフである。

【図37】実施例5-(4)で精製した本発明のペプチドE456GlaAspを添加したフィブリノーゲン液の凝固時間と精製したペプチドの添加量との関係を示すグラフである。

【図38】実施例5-(4)で精製した本発明のペプチドE456Glaの非存在下(A)及び存在下(B)におけるトロンビン惹起による血小板凝集と時間の関係を示すグラフである。

【図39】実施例5-(4)で精製した本発明のペプチ

ドE456GlaAspの非存在下(A)及び存在下(B)におけるトロンビン惹起による血小板凝集と時間の関係を示すグラフである。

【図40】プラスミドpUMPGTMD7の作製過程を示したものである。

【図41】プラスミドpMTMD7の作製過程を示したものである。

【図42】プラスミドpUMPGTMM3の作製過程を示す。

【図43】プラスミドpMTMM3の作製過程を示す。 【図44~45】実施例6-(4)で精製した本発明の ペプチドE456Asp及びE456Gluの存在下

(○)、非存在下(●)におけるプロテインCとトロンビンとの反応によって生成した活性化プロテインCの量と反応時間の関係を示すグラフである。

【図46~47】実施例6-(4)で精製した本発明のペプチドE456AspまたはE456Gluを添加したフィブリノーゲン液の凝固時間と精製した各々のペプチドの添加量との関係を示すグラフである。

【図48~49】実施例6-(4)で精製した本発明のペプチドE456Asp及びE456Gluの非存在下(A)及び存在下(B)におけるトロンビン惹起による血小板凝集と時間の関係を示すグラフである。

【図50】実施例8-(2)で精製したペプチドE456Aspの存在下(○)、非存在下(●)におけるプロテインCとトロンピンの反応によって生成した活性型プロテインCの量と反応時間の関係を示すグラフである。

【図51】実施例8-(4)で精製したペプチドE45 6Aspの存在下(○)、非存在下(●)におけるプロ テインCとトロンピンの反応によって生成した活性型プ 30 ロテインCの量と反応時間の関係を示すグラフである。

【図52】実施例8-(5)で精製したペプチドE45 6Aspの存在下(○)、非存在下(●)におけるプロティンCとトロンビンの反応によって生成した活性型プロティンCの量と反応時間の関係を示すグラフである。

【図53】実施例8-(2), (4), (5) で精製したペプチドE456AspのSDS-ポリアクリルアミド電気泳動パターンの模式図である。

【図54】実施例1-(1)-(b)で得られた組換え体プラスミドM13mp19TMD7に、ディリーターTMd9が、相補的にハイブリダイズしているところを示すものであり、ディリーターがプラスミドにハイブリダイズしている周辺の塩基配列とぞれによってコードされているアミノ酸配列を示すものである。

【図55 (a) – (b) 】ヒトトロンポモジュリンペプ チドの全アミノ酸配列を示す。

【図56】プラスミドpPGACY2の作製過程を示す。

【図57】pSFI-1及びpSFI-2の作製過程を示す。

【図58】アクレモニウム・クリソゲナム導入用コスミドpBSFAHY83の作製過程を示す。尚、これらのプラスミド上に存在するセファロスポリンC・アシラー

ゼ発現単位は→で示した。図56~58中で使用した略 号は以下のとおりのものである。B. B:BamHlと

78

BglIIの連結部位 $\int cm \cdot \rho$ ロラムフェニコールア セチルトランスフェラーゼ遺伝子 $\int Amp \cdot \beta$ - ラクタ

マーゼ遺伝子/acyll:SE-83由来のセファロスポリンC・アシラーゼ遺伝子/PGKP:アクレモニ

スポリンC・アシラーゼ遺伝子/PGKP:アクレモニ 10 ウム・クリソゲナム由来PGK遺伝子のプロモーター/

PGKT:アクレモニウム・クリソゲナム由来PGK遺

伝子のターミネーター/ACTP:アクレモニウム・クリソゲナム由来アクチン遺伝子のプロモーター/ACT

、T:アクレモニウム・クリソゲナム由来アクチン遺伝子

のターミネーター/km:ネオマイシンホスホトランス

フェラーゼ遺伝子/HYB:ハイグロマイシンBホスホトランスフェラーゼ遺伝子。

【図59】アクレモニウム・クリソゲナムPGK遺伝子を含むDNA断片の制限酵素地図を示す。

【図60】アクレモニウム・クリソゲナムアクチン遺伝 子を含むDNA断片の制限酵素地図を示す。図59,6 0中の―はそれぞれの遺伝子のエキソンを示す。尚、そ れぞれの遺伝子において第1エキソンの5'末端、及び 最終エキソンの3'末端は不明である。

【図61】図59中一で示した(A)領域の塩素配列を示す。また予想されるPGKタンパクのアミノ酸配列を塩基配列の下段に示した。

【図62】図60中一で示した(B)領域の塩素配列を示す。また予想されるアクチンタンパクのアミノ酸配列を塩基配列の下段に示した。

【図63】プラスミドpPGKM5の作製過程を示す。

【図64】プラスミドpACTHY83の作製過程を示す。尚、図中で新たに使用した略称ないし略号は、以下

のとおりのものである。/P:PvuII/Ps:Ps

t I/M: Mlu I/K: Kpn I/S: Sma I/S

a: Sall/St: Stul/Sc: Scal/X: Xhol/Xb: Xbal/N: Nsil/Nc: Nc

o I/E: EcoRI/RV: EcoRV/H: Hin

OI) E CECORI) KV E CORV, III III II

dIII/Bs:BssHII/Ps·Ns:PstI

とNsilとの結合部位/2µ or i:酵母2µブ

ラスミドの複製起点/CYCP:酵母のイソー1ーチト

クロームC遺伝子のプロモーター/CYCT:酵母のイ

ソー1ーチトクロームC遺伝子のターミネーター/PG

KP:アクレモニウム・クリソゲナムPGK遺伝子のプロモーター/PGKT:アクレモニウム・クリソゲナム

PGK遺伝子のターミネーター/ACTP:アクレモニ

ウム・クリソゲナムアクチン遺伝子のプロモーター/A

CTT:アクレモニウム・クリソゲナム遺伝子のターミネーター/GAPDP:アクレモニウム・クリソゲナム

50 GAPD遺伝子のプロモーター/L:Bglll li

1.20

1.00

(n moi/min/moi) 99 99 99

生成した招待型プロサインC

虫類した桁供型プロテインの

nker (GGAAGATCTTCC) 挿入部位

【図1】



5' CACATTGGCACCGACTGTTGAGCGGCCTCC3' HislieGlyThrAspCysSTP 3' ACCGTGGCTGACAACTCGCCGGAGG5' (ディリーターTMd3)

M I3mpl9TMJ3

[図2]



GGCCTGGGGTTCCCCGACCCGTGCTTCAGA3 GlyLeuGlyPheProAspProCysPheArg 3'GGACCCCAAGGGGCTGGGCACGAAG5' (ディリーター TMd5)

MI3TMD3

【図5】

TGTGTGGAGCCCGTGGACCCGTGCTTCAGAGCC3' CysValGluProValAspProCysPheArgAla 3'ACCTCGGGCACCGAGGCACGAAGTC5' alA . (ミューテーターTVの1)

MI3TMDI

【図3】

IO47bp 349 アミノ酸

- 5' GGCCTGGGGTTCCCCCCGTGCTTCAGAGCC3'
GlyLeuGlyPheProProCysPheArgAla
3'GGACCCCAAGGGGGGCCACGAAGTCT5'
(ディリーターTMd6)

MI3TMD3

【図4】

177 bp 59 アミノ酸

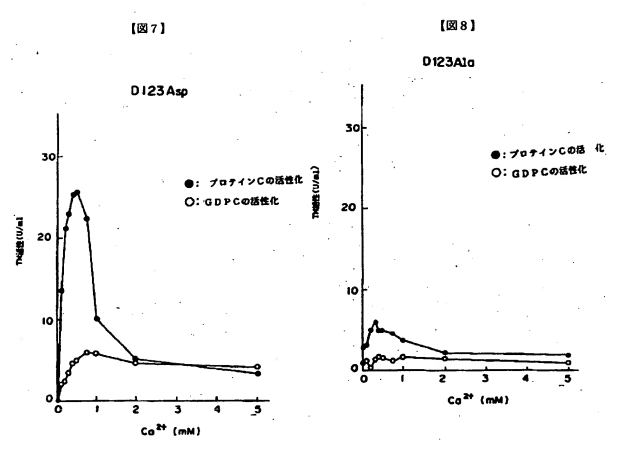
5'GGGCTCGTGCATTCGGGCTGAGCGGCCTCCGTCCAG3' GlyLeuValHisSerGlySTP 3'GCACGTAAGCCCGACTCGCCGGAGG5' (ディリーターTMd1)

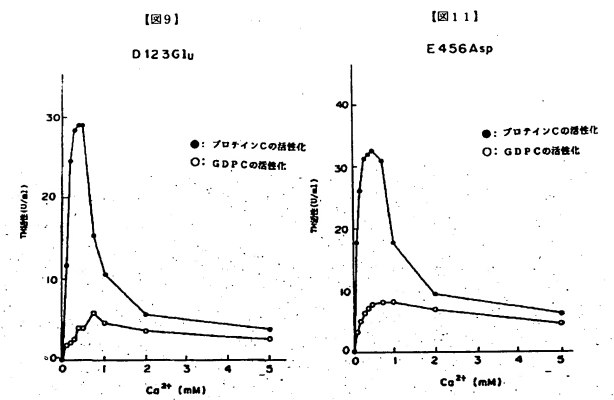
MI3mpl9TMJ3

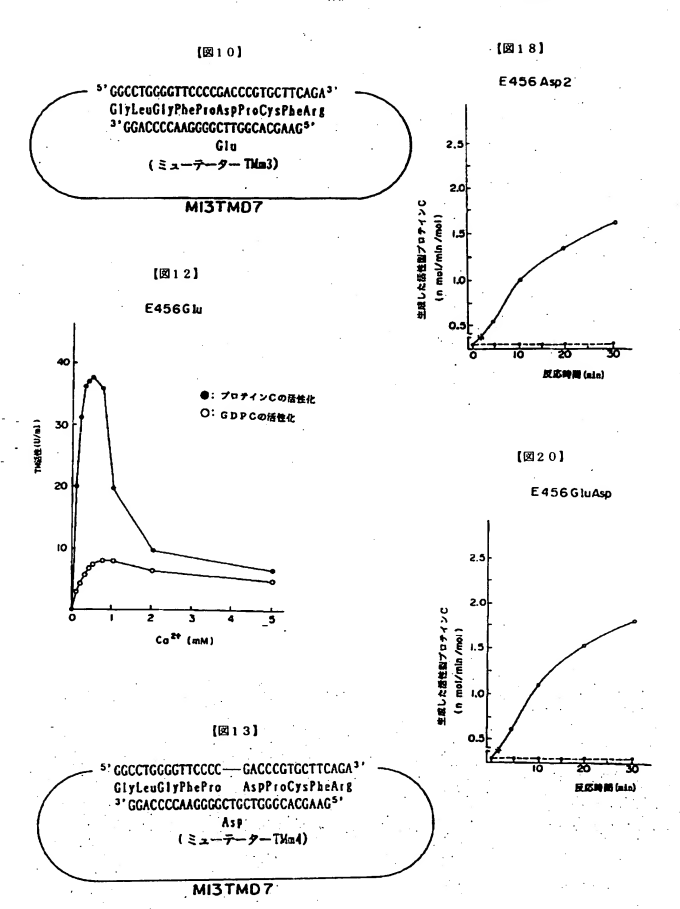
【図6】

_ 5' TGTGTGGAGCCCGTGGACCCGTGCTTCAGAGCC3'
CysValGluProValAspProCysPheArgAla
3' ACCTCGGGCACCTTGGCACGAAGTC5'
Glu
(ミューデーターTMm2)

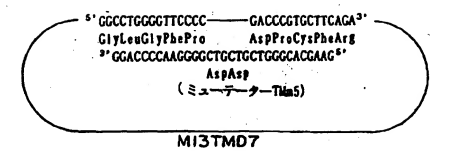
MISTMDI



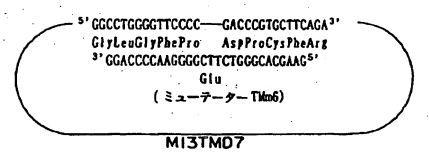


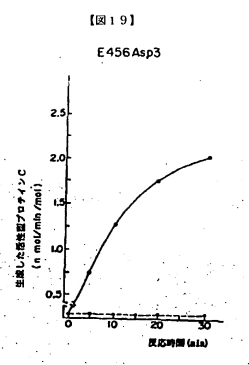


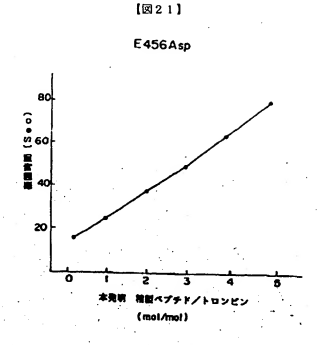
【図14】

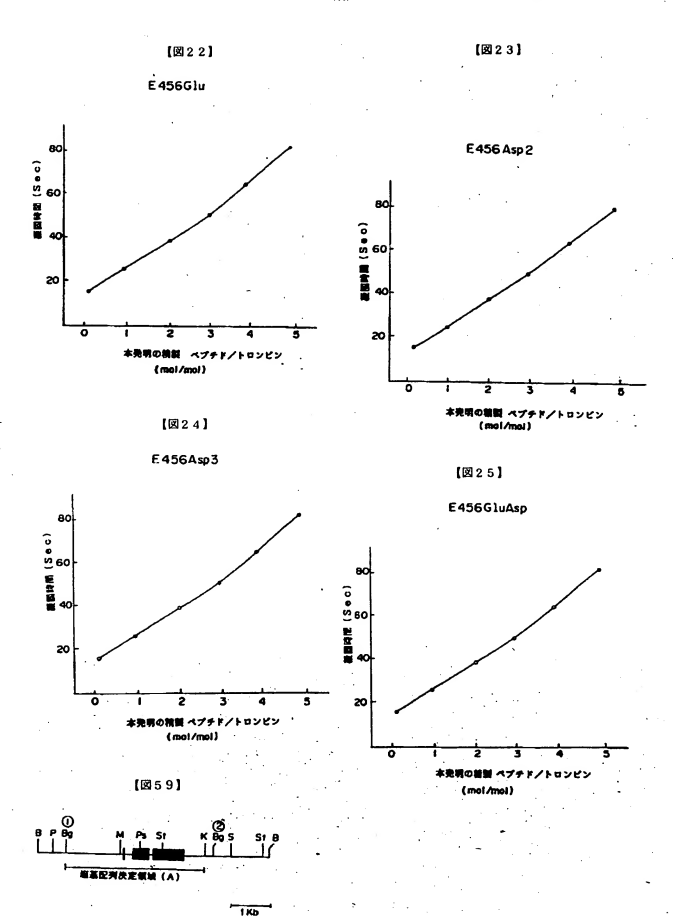


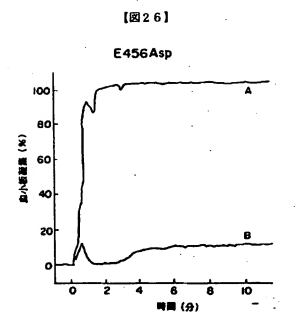
【図15】

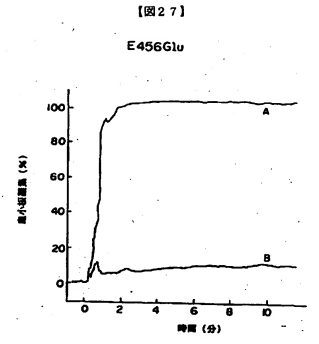


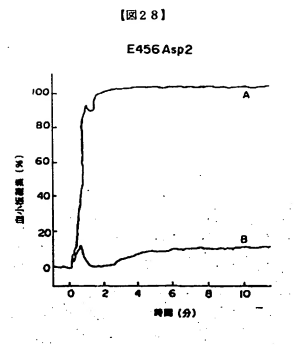


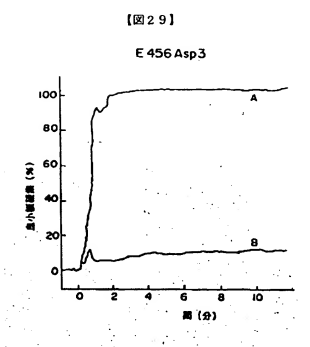


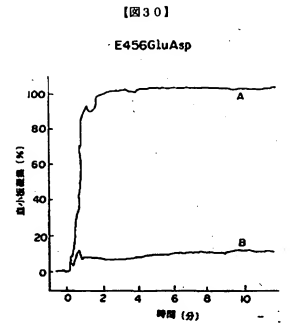


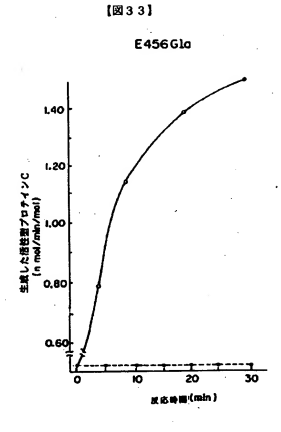




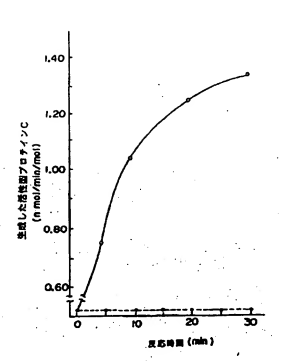


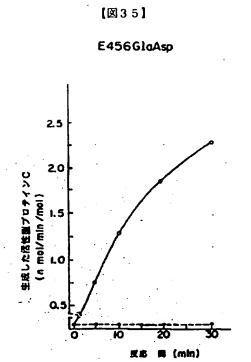




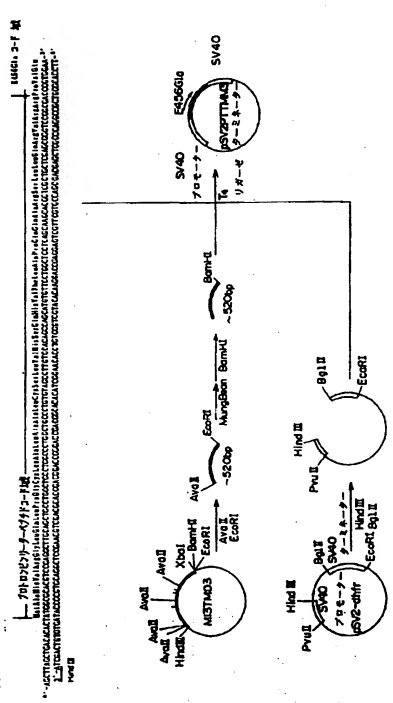


[図34] E456Glu



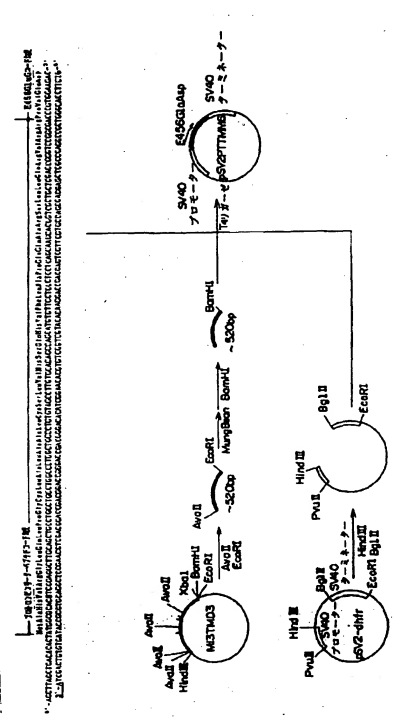




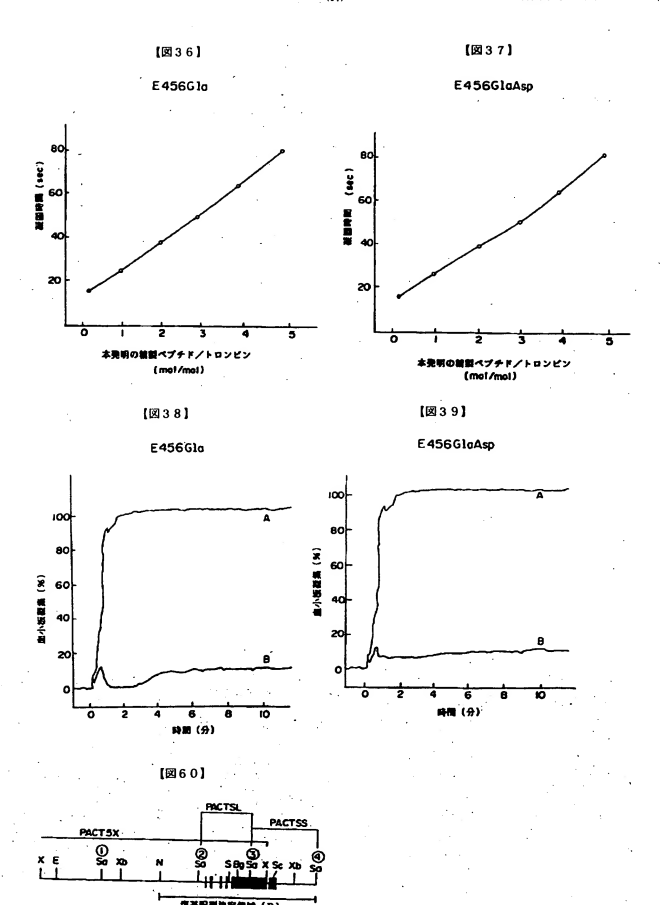


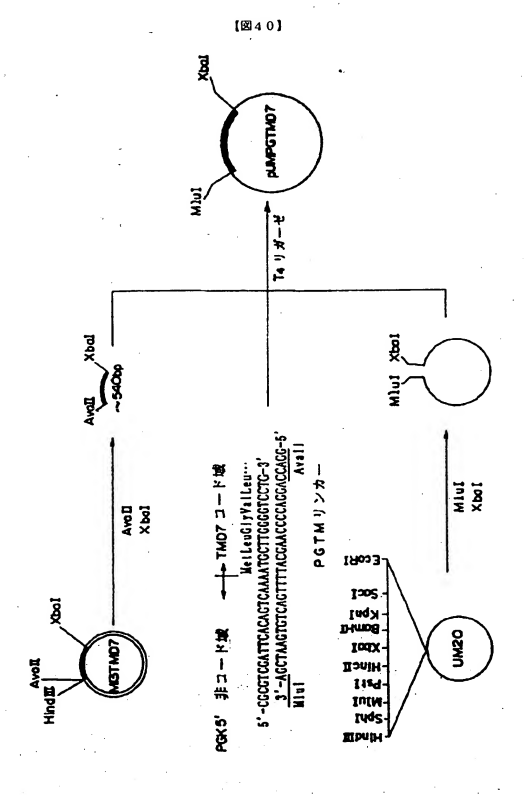
PTTUINA

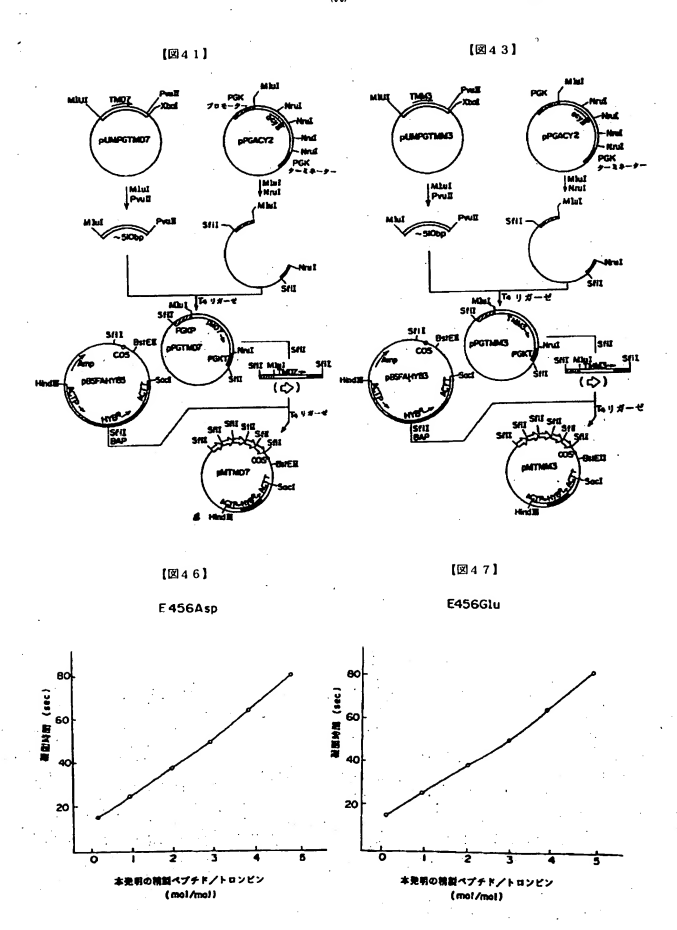
【図32】



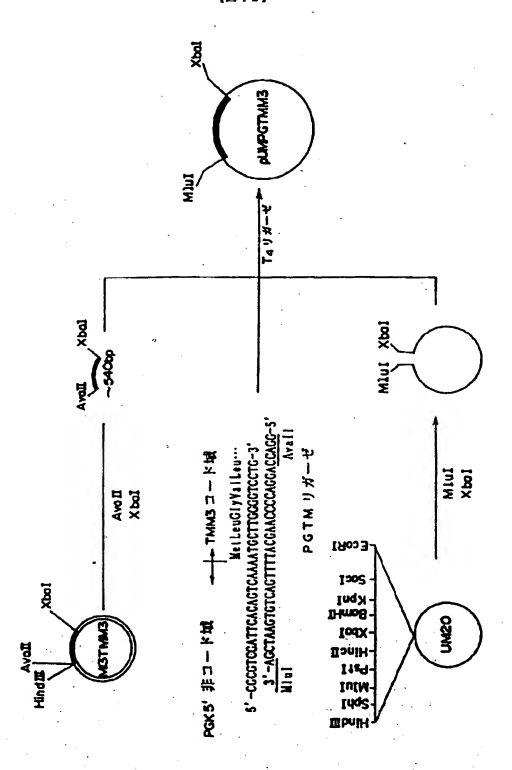
PTT#2 リンカー

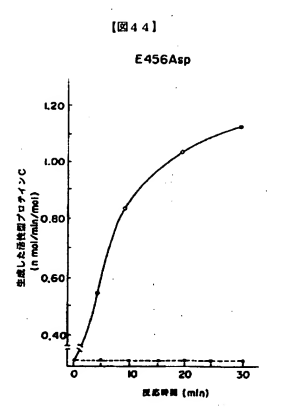


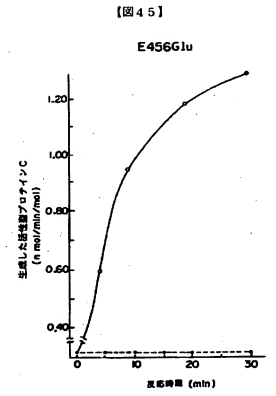


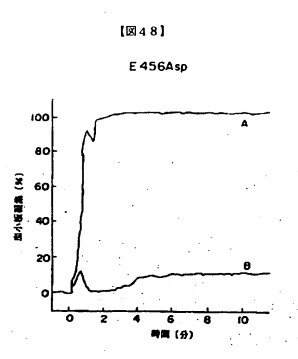


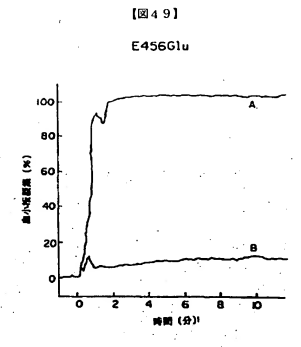
[図42]

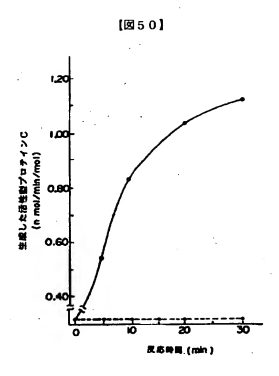


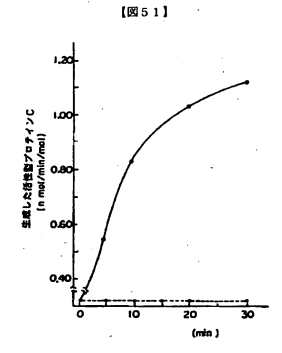


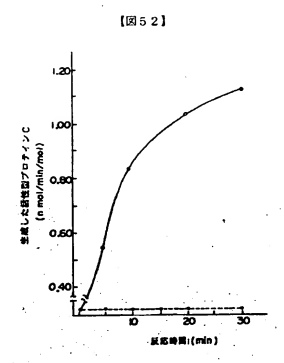


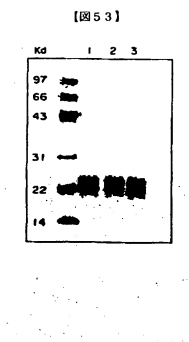












[図54]



TTCATCTGCACGGACATCTGAGCGGCCTCCGTCCAG
PhelleCy:Th:A:plleSTP
3'ACGTGCCTGTAGACTCGCCGGAGGC5'

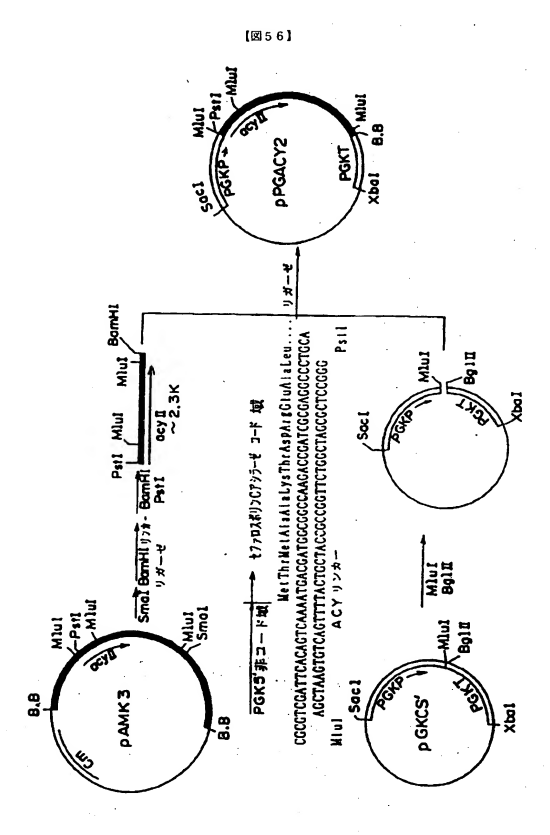
MI3TMD7

【図55b】

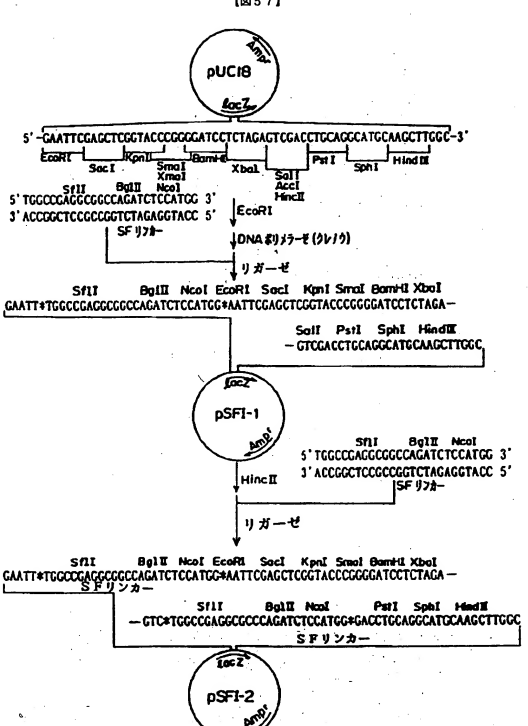
361 380 GluCysValGluProValAspProCysPheArgAlaAsnCysGluTyrGlnCysGlnPro
381 400
LeuAsnGlnThrSerTyrLeuCysValCysAlaGluGlyPheAlaProIleProHisGluGluGlyPheAlaProIleProHisGluGluGluGluGluGluGluGluGluGluGluGluGluG
401 420
${\tt ProHisArgCysGlnMetPheCysAsnGlnThrAlaCysProAlaAspCysAspProAlaAspCysAspProAlaAspCysAspProAlaAspCysAspProAlaAspCysAspCysAspProAlaAspCysAspCysAspProAlaAspCysAspCysAspProAlaAspCysA$
421 440
ThrGlnAlaSerCysGluCysProGluGlyTyrIleLeuAspAspGlyPheIleCysThr
441 460
AspIleAspGluCysGluAsnGlyGlyPheCysSerGlyValCysHisAsnLeuProGly
461 480
ThrPheGluCysIleCysGlyProAspSerAlaLeuValArgHisIleGlyThrAspCys
481 500
AspSerGlyLysValAspGlyGlyAspSerGlySerClyGluProProProSerProThr
501 520
ProGlySerThrLeuThrProProAlaValGlyLeuValHisSerGlyLeuLeuIleGly
521 540
IleSerIleAlaSerLeuCysLeuValValAlaL uLeuAlaLeuLeuCysHisLeuArg
541 560
LysLysGlnGlyAlaAlaArgAlaLysMetGluTyrLysCysAlaAlaProSerLysGlu
561
ValValLeuGlnRisValArgThrGlnArgThrProGlnArgLeu

【図55a】

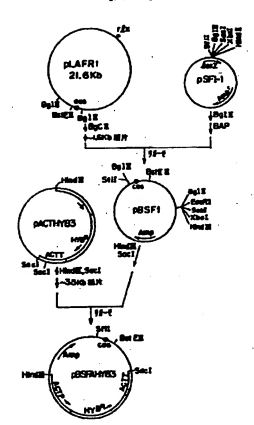
l MetLeuGlyValLeuValLeuGlyAlaLeuAlaLeuAlaGlyLeuGlyPheProAlaPro
21 AlaGluProGlnProGlyGlySerGlnCysValGluHisAspCysPheAlaLeuTyrPro
41 GlyProAlaThrPheLeuAsnAlaSerGlnIleCysAspGlyLeuArgGlyHisLeuMet
61 ThrValArgSerSerValAlsAlsAspValIleSerLeuLeuLeuAsnGlyAspGlyGly
81 ValGlyArgArgArgLouTrplleGlyLouGlnLouProProGlyCysGlyAspProLys
101 ArgLeuGlyProLeuArgGlyPheGlnTrpValThrGlyAspAsnAsnThrSerTyrSer
121 ArgTrpAlaArgLeuAspLeuAsnGlyAlaProLeuCysGlyProLeuCysValAlaVal
141 SerAlaAlaGluAlaThrValProSerGluProlleTrpGluGluGlnGlnCysGluVal
l61 LysAlsAspGlyPheLeuCysGluPheHisPheProAlsThrCysArgProLeuAlsVal
181 GluProGlyAlaAlaAlaAlaValSerIleThrTyrGlyThrProPheAlaAlaArg
201 GlyAlaAspPheGlnAlaLeuProValGlySerSerAlaAlaValAlaProLeuGlyLeu
221 GlnLeuMetCysThrAlaProProGlyAlaValGlnGlyHisTrpAlaArgGluAlaPro
241 GlyAlaTrpAspCysSerValGluAsnGlyGlyCysGluHisAlaCysAsnAlaIlePro
260 GlyAlaProArgCysGlnCysProAlaGlyAlaAlaLæuGlnAlaAspGlyArgSerCys
281 ThrAlaSerAlaThrGlnSerCysAsnAspLeuCysGluHisPheCysValProAsnPro
301 AspGlnProGlySerTyrSerCysMetCysGluThrGlyTyrArgLeuAlaAlaAspGln
321 HisArgCysGluAspValAspAspCysIleLeuGluProSerProCysProGlnArgCys
341 360 ValAsnThrGlnGlyGlyPheGluCysHisCysTyrProAsnTyrAspLouValAspGly



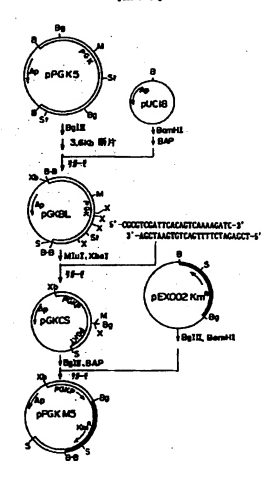
【図57】



【図58】



[図63]

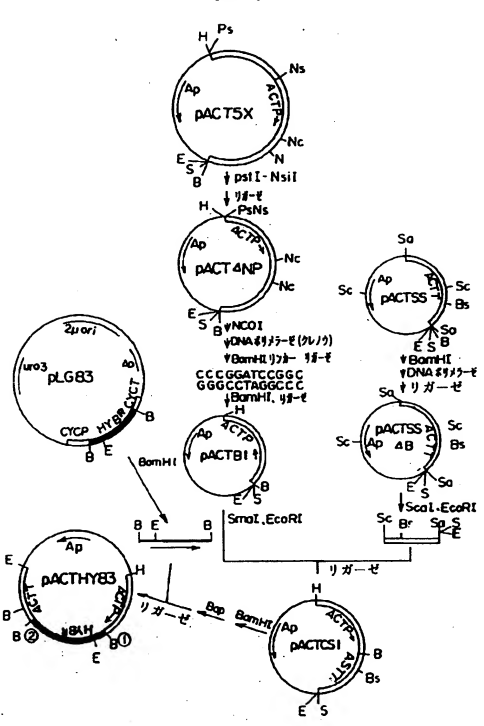


【図61】

[図62]

OTABOCTOSCITOS TECOCOSOCIO CON CANTA TO CANA CONTRA Y S V W I O O B I L A S L S T P Q Q H I S K O E Y D E S C P S J V H K C F F CONTROLLEGICACCUTICACOUNTING AND CONTROLLEGICACOUNT CONTROLLEGICA AND CONTROLLEG Š





フロントページの続き

(51) Int. Cl. 5 C 1 2 N 1/21 5/10 15/12 識別記号 庁内整理番号 7236-4B FI

技術表示箇所

C 1 2 P 2i/02 C 8214-4B 8318 - 4H// CO7K 7/08 (C 1 2 N 1/15 C12R 1:645) (C 1 2 N 1/2) C12R 1:01) (C 1 2 P 21/02 C12R 1:01) (C 1 2 P 21/02 C12R 1:31) (C 1 2 P 21/02 C12R ::645) C O 7 K 39:00

(72) 発明者 鈴木 宏治

三重県津市浜町6丁目4-35

(72) 発明者 松田 昭生

静岡県富士市鮫島2番地の1 旭化成工業

株式会社内